

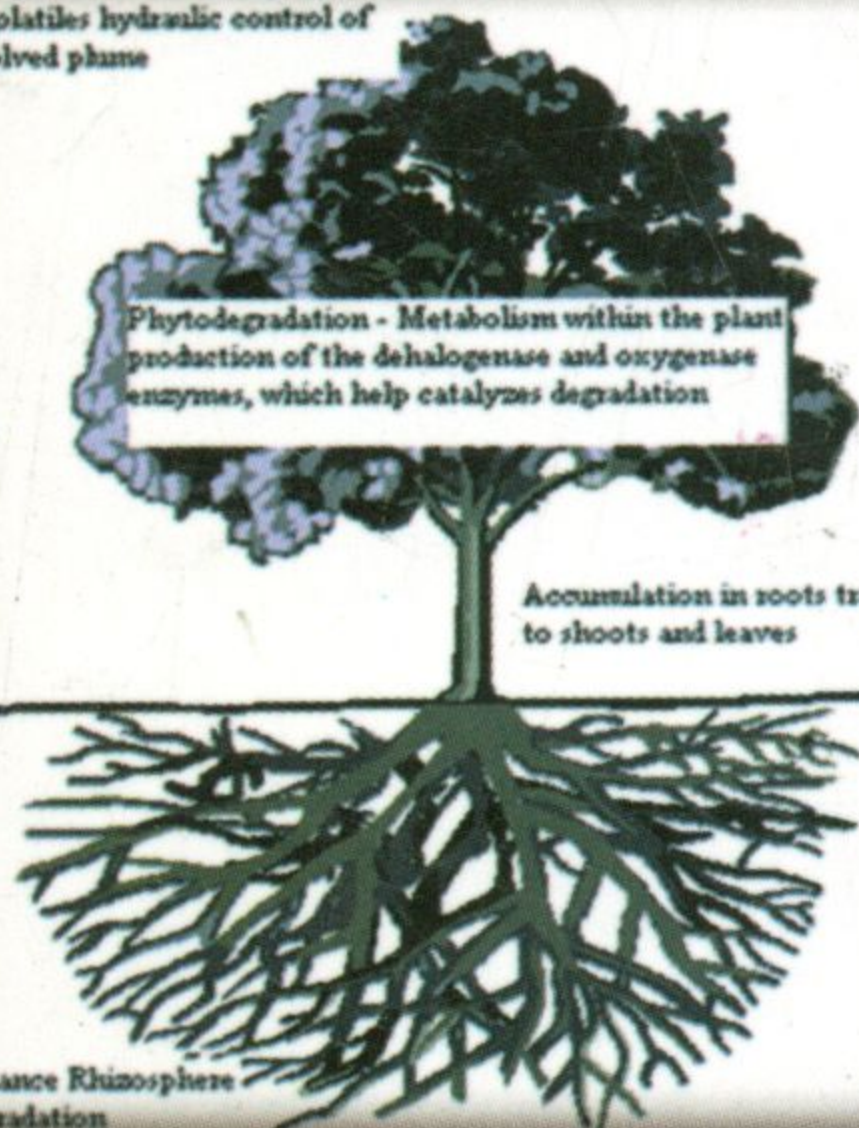
المعالجة الحيوية للتخلص من بقايا ومخلفات المبيدات فى المكونات البيئية

الأستاذ الدكتور

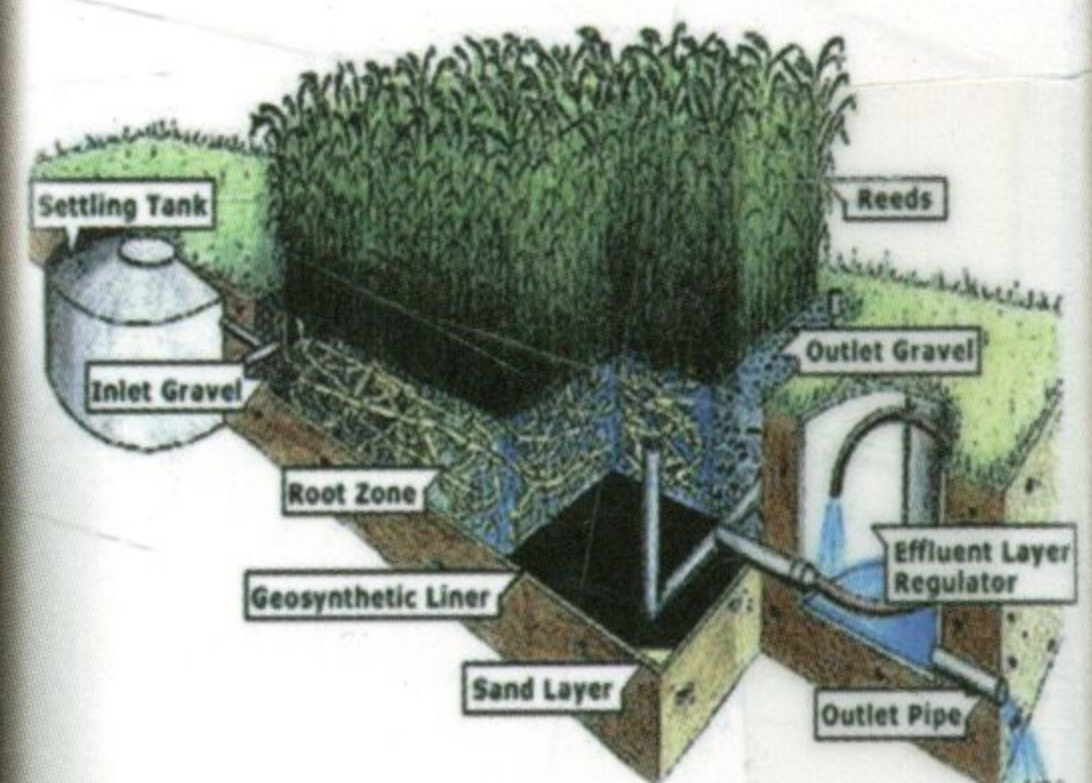
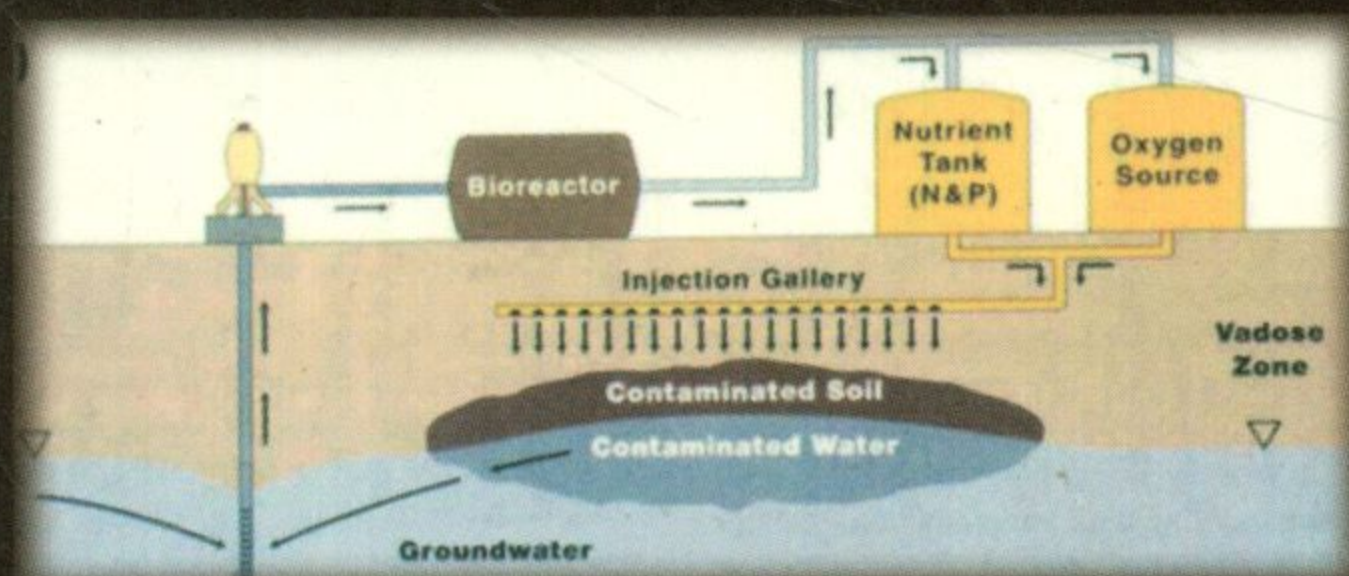
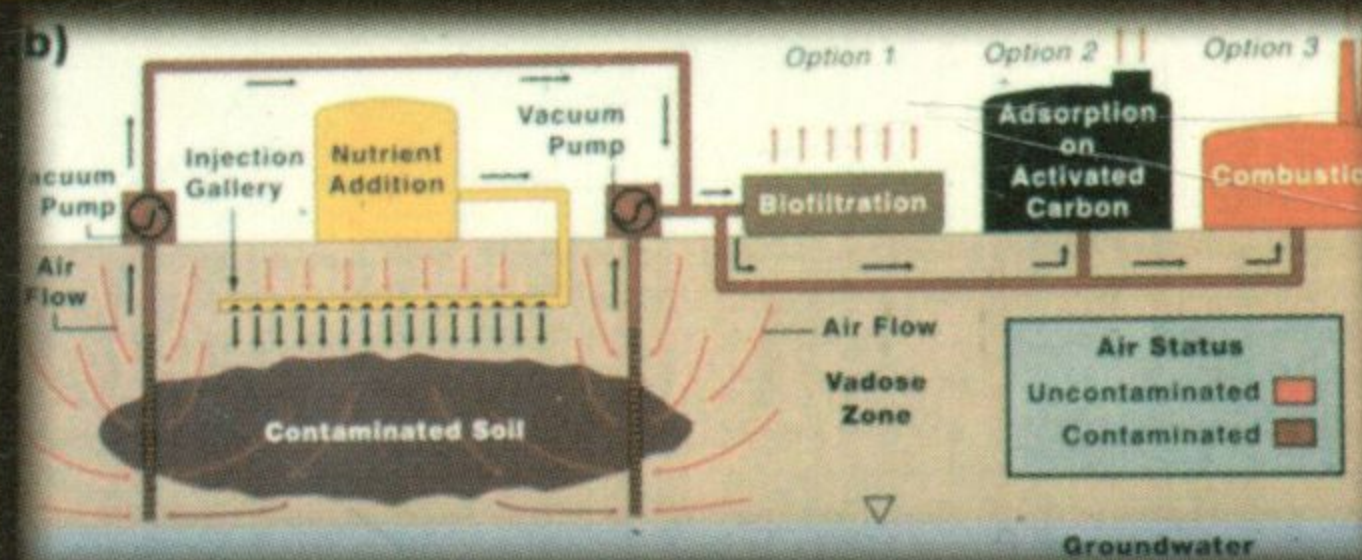
أ.د. زيدان هندی عبد الحمید زيدان

أستاذ كيمياء المبيدات و السموم
كلية الزراعة - جامعة عين شمس

Physical Effects - Transpiration
of volatiles hydraulic control of
dissolved phase



Enhance Rhizosphere
Degradation



الناشر

كانزا جروب
٢٠١١-٢٠١٠

المعالجة الحيوية للتخلص من بقايا ومخلفات المبيدات في المكونات البيئية

أستاذ دكتور

زيدان هندي عبد الحميد

أستاذ كيمياء المبيدات والسموم

كلية الزراعة - جامعة عين شمس

الناشر

كانزا جروب

٢٠١١/٢٠١٠

المعالجة الحيوية للتخلص من بقايا ومخلفات المبيدات في المكونات البيئية

إعداد

أ.د. زيدان هندي عبد الحميد

أستاذ كيمياء المبيدات والسموم
كلية الزراعة - جامعة عين شمس

** الناشر

كانزا جروب

١٦ شارع الفلاح - برج الهدى - متفرع من شارع شهاب - المهندسين
الجيزة - جمهورية مصر العربية
ت/ف: ٢٢٠٥٣٦٠١ - ٢٢٠٥٣٦٠٢ - ٢٢٠٥٣٦٠٥ (٢٠٢)

** الطبعة

الثانية ٢٠١١ (جميع حقوق الطبع والنشر محفوظة للناشر)

** رقم الايداع ٢٠٠٩/١٥٧٠٧

لا يجوز طبع أو استنساخ أو نقل أو تصوير أي جزء من مادة
الكتاب بأي طريقة كانت إلا بإذن كتابي مسبق من الناشر

إهداء

إلى

أساتذتي وزملائي

بكلية الزراعة - جامعة عين شمس والجامعات الأخرى ومراكز البحوث والمعاهد

البحثية

لما قدموه لي من عون صادق

أبنائي الأعزاء

عمرو زيدان ، أيمن زيدان ، خالد زيدان

وفقههم الله .. فقد كانوا وما زالوا عوناً وسنداً لنا كل الوقت

أحفادي

سلمى أيمن

سليم أيمن

زياد عمرو

زينتة عمرو

جمانة خالد

مريم خالد

إلى
والدي ووالدتي

رحمة الله عليهما

الى الزوجة العزيزة الفاضلة الزوجة التي شاركتني مر الحياة وحلوها ..
وكانت لي عوناً كبيراً .. ولأسرتي خير راعياً
المرحومة يا ذن الله تعالى

أ.د. نجوى محمود محمد حسين

رئيس بحوث معهد بحوث وقاية النبات

مركز البحوث الزراعية – وزارة الزراعة

اللهم يا حنان يا منان يا واسع الغفران اغفر لهم وارحمهم وعافهم واعفوا عنهم
واكرم نزلهم ووسع مدخلهم واغسلهم بالماء والثلج والبرد
ونقهم من الذنوب والخطايا كما ينقى الثوب الأبيض من الدنس

المحتويات

الصفحة	الموضوع
١	تقديم الكتاب
٥	الباب الأول : مدخل عن رؤى المعالجة الحيوية للمبيدات والملوثات الكيميائية الأخرى باستخدام الكائنات الحية
٥	أولاً : مقدمة عن ماهية المعالجة الحيوية للمبيدات وغيرها من الكيميائيات الملوثة للبيئة
١٣	ثانياً : الرؤى الخاصة بالمعالجة الحيوية
١٣	- ما هي المعالجة الحيوية
٢٠	- ما هو الجديد في موضوع المعالجة الحيوية
٢٧	ثالثاً : الميكروبات والإنسان والنباتات : داء ودواء وغذاء
٢٧	- السؤال الأول : ما هي الميكروبات والدور الذي تلعبه في الأماكن التي توجد فيها ؟
٣٣	- السؤال الثاني : ماذا عن العلاقة بين الإنسان والميكروبات ؟
٣٥	دورة النتروجين
٣٦	دورة الكربون
٣٧	دورة الكبريت
٣٨	الميكروبات كدواء
٤٣	- السؤال الثالث : ماذا تعنى بعلم الأحياء الدقيقة ؟
٤٣	الطحالب - البروتوزوا - الفطريات
٤٤	الفيروسات - البكتيريا
٤٩	طرق تبويب الميكروبات
٥١	- السؤال الرابع : ما هي العلاقة بين الإنسان والميكروبات والنباتات
٥٤	رابعاً : نظرة شاملة عن المعالجة الحيوية (مأخوذة من شبكة المعلومات الدولية)

٥٤	١- المخلفات أو العوادم العضوية الضارة
٥٤	٢- الملوثات الأكثر شيوعاً
٥٤	٣- المعالجة الحيوية
٥٥	٤- استخدام المعالجة الحيوية
٥٥	٥- أسباب اللجوء للمعالجة الحيوية
٥٥	٦- الكيمائيات التي يصعب هدمها أو تحليلها
٥٥	٧- الفاعلية
٥٦	٨- التخلص من العناصر الثقيلة
٥٦	٩- أنواع الكائنات الدقيقة
٥٦	١٠- الخصائص النافعة
٥٦	١١- أقسام المعالجة الحيوية
٥٧	١٢- كيف تعمل المعالجة الحيوية
٥٧	١٣- تقسيم البكتيريا
٥٧	١٤- عملية التمثيل الأساسية للبكتيريا
٥٨	١٥- رسم توضيحي للانتهيار الحيوى
٥٨	١٦- الهضم اللا هوائى للنفايات والمخلفات العضوية
٥٩	١٧- حقن المغذيات العضوية مع المعالجة الحيوية
٥٩	١٨- الموائمة
٦٠	١٩- تأثير درجة الحموضة على نمو الكائنات الدقيقة
٦٠	٢٠- بعض الميكروبات التي تستخدم فى المعالجة الحيوية
٦١	٢١- أمثلة عن الميكروبات المستخدمة لهدم كيميائيات خاصة
٦١	٢٢- أنواع البكتيريا التقليدية المستخدمة فى المعالجة الحيوية
٦٢	٢٣- اختيار المعايير التكنولوجية للمعالجة الحيوية
٦٢	٢٤- قيم الأكسجين المطلوب
٦٣	٢٥- مراتب المعالجة الحيوية
٦٣	٢٦- نظام المعالجة الحيوية التقليدية فى موضع النفايات

٦٣	٢٧- أمثلة عن المعالجة الحيوية فى داخل الموقع
٦٤	٢٨- ضخ الهواء
٦٤	٢٩- المفاعل الحيوى
٦٥	٣٠- أمثلة عن المعالجة الحيوية خارج الموقع
٦٥	٣١- المعالجة الزراعية للأرض
٦٦	٣٢- عمل الركامات الحيوية
٦٦	٣٣- عمليات معالجة التربة
٦٧	٣٤- غسيل التربة
٦٧	٣٥- عملية معالجة الماء الأرضى
٦٨	٣٦- رسم توضيحي للمعالجة الحيوية
٦٨	٣٧- وقت المعالجة الحيوية
٦٩	٣٨- المواضع الملوثة
٧٠	- المعالجة الحيوية Bioremediation
٧١	* الباب الثانى : الميكروبيولوجى والانهيـار الحيوى
٧١	١- مقدمة
٨٠	- المطاوعة الوراثية
٨١	- الاستجابة البيئية
٨٣	- مسارات التمثيل لانهيـار المواد الغريبة
٨٨	- الايدروكربونات البترولية
١٠٤	- المركبات العطرية عديدة الحلقات
١٠٤	الايدروكربونات عديدة العطرية
١٠٨	الايدروكربونات الالفاتية الهالوجينية
١١٢	المركبات العطرية الهالوجينية
١١٥	- المراجع
١٢١	* الباب الثالث : فقد السمية وتنشيط المبيدات والكيميائيات الأخرى بواسطة الكائنات الدقيقة
١٢١	أولاً : فقد سمية المبيدات

١٣١	المراجع
١٣٢	ثانيا : تنشيط فاعلية المبيدات
١٣٤	ميكانيكية التنشيط
١٣٤	- فقد الهالوجينية
١٣٥	- الهالوجينية
١٣٦	- نيتروزيه للأمينات الثانوية (تكوين النيتروسامين)
١٣٩	- الأكسدة الفائقة (الايبوكسيدية)
١٤٢	- تمثيل أحماض فينوكسي الكانويك
١٤٤	- أكسدة الثيوثيرات
١٤٥	- التحلل المائي للاسترات - تنشيطات أخرى
١٤٩	- التعطيل أو التبطل أو فقد السمية
١٥١	- التغير في طيف السمية
١٥٢	- المخاطر من الانهيار الحيوى
١٥٣	المراجع
١٥٧	* الباب الرابع : حركية الانهيار الحيوى للملوثات العضوية والحدود الحرية لمغذيات الكائنات الدقيقة
١٥٧	أولا : حركية المبيدات والملوثات البيئية
١٥٨	- العمليات المرتبطة بالنمو
١٦٥	- الانهيار الحيوى بواسطة الكائنات غير النامية
١٦٨	- حركات الرتبة صفر
١٧٠	- حركات الرتبة الأولى
١٧٨	- الانتشار والامتصاص
١٨٣	تمثيل أحد المواد الوسيطة خلال النمو على آخر
١٨٦	- حركات رتبة الثلاثة أنصاف
١٨٧	- حركات العمليات الفطرية
١٨٨	- المركبات الثابتة
١٩٠	- المراجع

١٩٣	ثانياً : الحدود الحرجة لمغذيات الكائنات الدقيقة
٢٠٥	- المراجع
٢١١	* الباب الخامس : الهندسة الحيوية للأراضي والمياه الجوفية ودور التمثيل المرافق على الملوثات
٢١١	أولاً : الهندسة الحيوية فى المعالجة بالميكروبات للتخلص من الملوثات
٢١٢	- خصائص المنبت أو مادة الوسط
٢١٢	- الأرض / تحت السطح
٢١٣	- الماء الأرضى
٢١٣	- النشاط الميكروبي فى التربة والماء الأرضى
٢١٥	- خصائص أو صفات الملوث
٢١٦	- الصفات الطبيعية الكيميائية
٢١٧	- الخصائص الميكروبيولوجية
٢١٩	- أمثلة عن تكنولوجيا عملية الهندسة الحيوية لمعالجة التربة والمياه الجوفية
٢١٩	الضخ والمعالجة
٢٢٠	التهوية الحيوية
٢٢١	المعاملة الحيوية للأرض
٢٢٣	مفاعلات الطين أو الملاط رقيق القوام
٢٢٤	نظم المعاملة المشتركة (قطار المعاملة)
٢٢٥	دراسة وتعميم افتراضية
٢٢٥	مثال عن سيناريو النظام
٢٢٥	تقييم الموقع
٢٢٧	تصميم المعالجة
٢٢٨	نظام المعالجة الحيوية المقترح
٢٢٩	الاستكشاف
٢٣٠	الاقفال أو الانهاء
٢٣١	أنوع المشاكل المؤثرة

٢٣١	الاستنتاجات والخلاصة
٢٣٢	- المراجع
٢٣٥	ثانيا : التمثيل المرافق للملوثات البيئية والمبيدات
٢٣٧	- المواد الوسيطة والتفاعلات
٢٤١	- التفسيرات
٢٤٤	- الانزيمات ذات الوسائط المتعددة
٢٤٩	- التأثيرات البيئية المؤثرة
٢٥٥	- مراجع
٢٥٩	* الباب السادس : تأثير التركيب الكيميائي للملوثات والعوامل البيئية على الانهيار الحيوى
٢٥٩	أولا : تأثير التركيب الكيميائي على الانهيار الحيوى للملوثات
٢٦١	- التعميمات
٢٦٣	- أسباب الثبات
٢٧٤	- التنبؤ بحدوث الانهيار الحيوى
٢٧٦	- المراجع
٢٧٧	ثانيا : تأثيرات العوامل البيئية على الانهيار الحيوى
٢٧٩	- العوامل اللا حيوية
٢٨١	- الإمدادات الغذائية
٢٨٩	- الوسائط المتعددة
٢٩٢	- التنشيط
٢٩٧	- الافتراض
٣٠٠	- النباتات النامية
٣٠١	- الانهيار الحيوى اللا نهائى
٣٠٦	- المراجع
٣٠٩	الباب السابع : التنبؤ بنوعية وخصائص منتجات عملية الانهيار الحيوى
٣٠٩	الأسباب العملية التى تستدعى الحاجة لمعلوماتية عن نواتج الانهيار

الحيوى

- ٣١٤ - المركبات العطرية وأحادية ومتعددة الحلقات : الهيدروكسلة وتكوين الكيتون
- ٣١٧ - المركبات العطرية غير الحلقية : اختزال الروابط الزوجية
- ٣١٨ - المواد العطرية وحيدة الحلقة : إنقسام الحلقة
- ٣١٨ - مركبات PAH's : انقسام الحلقة
- ٣١٩ - المواد العطرية وحيدة الحلقة : الكربوكسلة
- ٣١٩ - الألكانات الحلقية : الأكسدة
- ٣٢٠ - مجاميع المثل
- ٣٢١ - الألكانات (ك يد ٣) (ك يد ٢) : فقد الايدروجين
- ٣٢٢ - مجاميع الالكيل [R(CH₂)n CH₃] : الأكسدة تحت الطرفية
- ٣٢٢ - الألكينات وغيرها من المركبات ذات الروابط الزوجية : الاختزال والأكسدة والهدرجة
- ٣٢٣ - الألكينات والمركبات الأخرى ذات الروابط الزوجية : تكون الايبوكسيد
- ٣٢٣ - الألكينات والمركبات الأخرى ذات الروابط الثلاثية : الاختزال
- ٣٢٤ - أحماض الكربوكسيليك (RCOOH) : فقد الكربوكسلة والاختزال
- ٣٢٥ - أحماض الكربوكسيليك (RCOOH) والكحولات (RCH₂ OH) : تكوين الاستر
- ٣٢٥ - أحماض الكانويك [R (CH₂)n COOH] والألكانات [H(CH₂)nCH₃] ومجاميع الالكيل [R(CH₂)nCH₃] : الأكسدة بيتا
- ٣٢٧ - مجاميع الايدروكسيل (ROH) : تكوين المثلة والاثيرية (ROR')
- O
||
- ٣٢٨ - الاسترات (RC OCH₂R') : التحلل المائى
- ٣٢٩ - الاثيرات (ROR') : الانقسام
- ٣٢٩ - المواد العطرية الهالوجينية : فقد الهالوجين الاختزالى
- ٣٣١ - الألكانات والألكينات الهالوجينية : فقد الهالوجين الاختزالى

- ٣٣٣ - المركبات الهالوجينية : فقد الهالوجين بالتحلل المائي
- ٣٣٤ - المركبات الهالوجينية : فقد الايدروجين والهالوجين
- ٣٣٤ - المركبات الهالوجينية : هجرة الهالوجين
- ٣٣٥ - المركبات التي تحتوى على تـراى هالوميثيل RCF3 , RCCI3 : التحول
- ٣٣٥ - المركبات الهالوجينية : التحول إلى مشتقات مثيل ثيو
- ٣٣٦ - الأمينات : فقد الأمين الاختزال
- ٣٣٧ - الأمينات : فقد الأمين عن طريق التحلل المائي
- ٣٣٨ - الأمينات : الأسلة
- ٣٣٩ - مركبات الأمينات : ن - مثلة
- ٣٣٩ - الأمينات : ن أكسدة
- ٣٤١ - الأمينات : التحول إلى المركبات النيتروجينية الحلقية غير المتجانسة
- ٣٤٢ - الأمينات : الازدواجية
- ٣٤٣ - الأمينات الثانوية (RNHR') : ن - نترزه
- ٣٤٤ - الأمينات : لإضافة الكبريت
- ٣٤٤ - الكيل أمينات RN+ (ALK)3 . RN (ALK)2 . RNHALK : فقد الالكلة



- ٣٤٥ - الكربامات (RC - NH2) : والأميدات (RC NH2) : الانقسام
- ٣٤٦ - النتريلات (RC = N) : التحول إلى الأميدات وأحماض كربوكسيليك
- ٣٤٧ - مركبات ن - نيتروزو (نيتروسامينات) : فقد النيتروزوية
- ٣٤٧ - أزوبنزينات : الاختزال
- ٣٤٧ - مركبات نيترو (RNO2) : الاختزال
- ٣٤٩ - مركبات نيترو : فقد النترنة بالتحلل المائي
- ٣٤٩ - مركبات نيترو : فقد النترنة بالاختزال
- ٣٤٩ - استرات النترات (RONO2) : الانقسام
- ٣٥٠ - الرابطة كربون - كبريت : الانقسام

٣٥١	- استرات السلفات ($ROSO_3H$) : الانقسام
٣٥١	- الثيولات (RSH) : المثلة
٣٥١	- الثيولات : الديمرة
٣٥٢	- الثيواثيرات (RSR') : الأكسدة
٣٥٣	- الدايسلفيدات ($RSSR$) : الانقسام
٣٥٣	- استرات الفوسفات : الانقسام
٣٥٤	- الفوسفوروثيوات : الانقسام
٣٥٥	- فوسفوروثيولات : الانهيار
٣٥٦	- فوسفوروداثيوات : الانقسام
٣٥٧	- الفوسفونات : الانقسام
٣٥٧	- تراى أريل فوسفات : الانقسام
٣٥٨	- تفاعلات الإضافة
٣٦٠	- المراجع
٣٦٥	الباب الثامن : تكنولوجيا المعالجة الحيوية في داخل وخارج الموقع وفي الوسط الصلب وفي المفاعلات الحيوية
٣٦٥	أولا : تكنولوجيا المعاملة الحيوية في داخل الموقع وفي الوسط الصلب
٣٦٨	- معاملة الارض وتجهيز المراقد وعمل بالات التربة
٣٧٥	- المعالجة النباتية
٣٨٠	- التهوية الحيوية والرفع الحيوي
٣٨١	- عمل الكمبوست
٣٨٢	- الاستعادة الحيوية للماء الارضي في نفس الموقع
٣٨٧	- المعالجة الحيوية الجوهرية أو الحقيقية
٣٨٨	- الزيت المنسكب في البحر
٣٩١	- فطر العفن الابيض
٣٩٢	- المراجع
٣٩٥	ثانيا : تكنولوجيا المعالجة الحيوية : خارج الموقع وفي

المفاعلات الحيوية

- ٣٩٦ - المفاعلات الحيوية
- ٤٠٧ - المرشحات الحيوية
- ٤١٠ - التمثيل المرافق أو التصادفي
- ٤١١ - العمليات اللاهوائية
- ٤١٤ - المعاملة الميكروبية واللاميكروبية المشتركة
- ٤١٤ - التحولات الانزيمية
- ٤١٥ - المراجع
- ٤١٩ الباب التاسع : التطعيم بلقاحات الميكروبات والمعالجة الحيوية للمعادن والملوثات غير العضوية الأخرى
- ٤١٩ أولاً : التطعيم بلقاحات الميكروبات بين النجاح والفشل والكائنات المهندسة وراثيا
- ٤٢١ النجاحات
- ٤٢٧ الفشل
- ٤٢٩ - تفسيرات عن أسباب الفشل
- ٤٢٩ - المواد المغذية المحددة
- ٤٣٠ - الخفض بواسطة المفترسات والطفيليات
- ٤٣٢ - عدم مقدرة البكتريا على الحركة بشكل واضح خلال التربة
- ٤٣٥ - استخدام مصادر كربون أخرى
- ٤٣٥ - الحاجة إلى مصدر الكربون لتعزيد النمو
- ٤٣٥ - تركيز الوسيط العضوي المنخفض جدا لتعزيد التضاعف
- ٤٣٦ - درجة الحرارة
- ٤٣٦ - درجة الحموضة
- ٤٣٦ - الملوحة
- ٤٣٧ - الكائنات الدقيقة المهندسة وراثيا
- ٤٤٢ - المراجع
- ٤٤٥ ثانيا : المعالجة الحيوية للمعادن وغيرها من الملوثات غير العضوية

٤٤٥	- الامتصاص والتراكم الحيوى
٤٤٨	- الاختزال
٤٥٠	- الذوبانية / الأكسدة
٤٥١	- الترسيب
٤٥٢	- المثلة
٤٥٣	- الملوثات الفردية
٤٥٥	- السيليเนียม
٤٥٦	- اليورانيوم
٤٥٧	- النترات
٤٥٧	- السيانيد
٤٥٧	- الزرنيخ
٤٥٨	- الزئبق
٤٥٩	- المراجع
٤٦١	* الباب العاشر : اختيارات المعالجة الحيوية الآمنة للتخلص من المبيدات فى التربة والماء وملوثات الهواء
٤٦١	أولاً : اختيارات التخلص من المبيدات فى التربة والماء اعتماداً على الصفات الطبيعية والكيميائية
٤٦١	- مقدمة
٤٦٢	- اختيارات المعالجة
٤٦٣	- العلاقة بين تركيز المبيد - المعالجة
٤٦٥	- اختيارات المعالجة
٤٦٦	- خصائص الموقع
٤٦٧	- مصير ومآل المبيدات فى التربة
٤٦٧	- اقتراب ائزان الكتلة
٤٦٨	- ائزان كتلة المبيد
٤٦٨	- التوزيع بين التربة والماء
٤٧٠	- التوزيع بين الهواء والماء

٤٧٣	- الذوبانية في الماء
٤٧٣	- حركات فقد المبيد
٤٧٤	- العمليات التي تحدث في التربة
٤٧٤	- التحلل أو الانهيار الضوئي
٤٧٦	- الانجراف السطحي
٤٧٧	- التسرب أو الغسيل
٤٧٨	- خصائص المبيد
٤٧٩	- بعض المبيدات الخاصة ذات الاهتمامات الخاصة
٤٧٩	- المبيدات الحشرية من الأيدروكربونات الكلورينية
٤٨٠	- المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية والمثيل كاربامات
٤٨٠	- مبيدات الحشائش
٤٨٠	* نماذج المعالجة
٤٨١	- المراجع
٤٨٣	ثانياً : التكوين والانهيار الحيوي لملوثات الهواء
٤٨٧	- ثاني أكسيد الكربون
٤٩٤	- أكاسيد النيتروز
٤٩٩	- أكسيد النتريك
٥٠١	- أوال أكسيد الكربون
٥٠٤	- الأيدروكربونات غير المثانية
٥٠٦	- هاليدات الالكيل
٥٠٨	- الروائح
٥٠٩	* المراجع
٥١٣	* المختصرات والمرادفات والتراكيب
٥٢٣	* دليل المصطلحات العلمية
٥٤٣	* قائمة مطبوعات أ.د. زيدان هندی عبد الحميد

تقديم الكتاب

بعد أن انتهيت من كتاب "مقومات اتخاذ قرار الإدارة المتكاملة للأفات والمبيدات والأعداء الطبيعية" استكمالا لسلسلة طويلة من الإصدارات عن المبيدات ما لها وما عليها أثرت أن أتناول موضوع الانهيار الحيوي أو معالجة الأماكن التي توجد فيها متبقيات أو مخلفات غير مرغوبة من المبيدات باستخدام الكائنات الحية بأنواعها المختلفة . لقد حققت بعض الدول والمؤسسات نجاحات كاملة في هذا الاقتراب مما ساهم لحد كبير في تخلص البيئة من هذه السموم الفتاكة بعد أن استفحل الفساد والتلوث في جميع المكونات خاصة الماء والهواء والتربة والنباتات وغيرها مما انعكس سلباً على صحة الإنسان والبيئة الشاملة . لاشك أن هناك طرق فعالة كيميائية وطبيعية غير كيميائية تستطيع حل هذه المشكلة ولكن الاعتماد على الكيميائية سوف يساهم في حل المشكلة جزئياً ولكنه سيؤدي إلى دخول كيميائيات أخرى في البيئة . قد يقول قائل وماذا في هذا الاقتراب طالما أننا نستخدم كيميائيات غير ضارة لا مقارنة بين سميتها بذاتها وسمية المبيدات التقليدية بكل ما تحتويه من مواد فعالة وإضافية وغيرها .

الدول النامية ومن بينها مصر تعاني من مشكلة مخزون المبيدات الراكدة والتي فقدت صلاحيتها للاستخدام منذ سنوات طويلة وهناك تضارب في الآراء عن سبل التخلص منها بشكل آمن تبعاً للتشريعات الدولية والمحلية . البعض يؤيد فكرة محاولات إعادة أو تصحيح المكونات في حالة المستحضرات لأن هذا مستحيل مع المواد الفعالة وكلتا الحالتين لا يضمننا تحقيق الهدف من التعديل أو التصحيح لأن هذه المركبات حدث لجزء كبير منها تحول إلى مركبات أخرى بالقطع تكون أقل سمية عن المركبات الأصلية . البعض الآخر ينادي بإعادة استخدامها ضد نفس الأهداف من الآفات وعلى نفس المحاصيل الموصى بها شريطة أن يجري تحليل لتحديد محتواها من المادة الفعالة والتأكد من خواصها الطبيعية والكيميائية خاصة الذوبانية في الماء والاستحلاب أو التعلق وغيرها على أن يتم التعويض عن هذا النقص عن طريق رفع معدل الاستخدام . بالرغم من عدم اليقين في هذا الاقتراب إلا أن هذا يعتبر الطريق الأكثر أماناً للتخلص من هذه الرواكد . لا يجب نسيان الطرق الطبيعية لهدم هذه المركبات عن طريق تعريضها للأشعة فوق البنفسجية أو ضوء الشمس حتى تتكسر وتتحول إلى نواتج غير ضارة على البيئة مثل ثاني أكسيد الكربون والماء ... كل الطرق السابق ذكرها لها مميزاتها

وبعض العيوب حيث يصعب تحقيق هدم كامل (١٠٠%) للمواد الفعالة وإذا حدث ذلك نتساءل ماذا عن مصير المواد الإضافية وهي كيميائيات لا أمان مطلق عليها .

لسذلك كان اقتراب المعالجة أو الهدم بالوسائل الحيوية أيا كانت بكتريا أو فطريات أو طحالب وغيرها من أهم الطرق التي يمكن عن طريقها التخلص من المواد الفعالة والإضافية بشكل قريب من الكمال حيث أن هذه الوسائل قد تستخدم هذه الكيميائيات كمصادر لغذائها أو تقوم عن طريق الإنزيمات التي تفرزها بتكسير هذه المبيدات بشكل يثير الإعجاب بل يصل لحد الإعجاز . لا يمكن تحقيق هذا الإعجاز دون الاختيار المناسب للكائن الحيوي وتوفير الظروف المناسبة كي يعمل ويؤدي دوره بكفاءة و نشاط وغير ذلك هو المطلوب منه . في هذا السبيل يجب التأكد من أن هذه الكائنات قد تفقد قدرتها على هدم المبيدات ومن ثم يجب تجديد المزارع الحيوية كلما أظهرت الاختبارات فقدانها للنشاط الهادم .

في هذا المقام أود التأكيد على أن البيئات خاصة الأرضية في الدول النامية تحتوي على ثروات لا تحصى ولا تعد من الكائنات الدقيقة النشطة والفعالة في تكسير وهدم وتحويل العديد من أنواع الكيميائيات العضوية والتي يصعب التعامل معها بالوسائل الأخرى . سوف نقوم بتناول هذه الكائنات ودورها في المعالجة الحيوية للكيميائيات الطبيعية والمخلقة بالتفصيل في هذا الكتاب "تدليلا لقدرة الخالق العظيم الذي خلق كل شيء بقدر وفي أحسن تقويم" . لا يفوتني أن أذكر التوازن الطبيعي المذهل بين هذه الكائنات رغم اختلاف أنواعها أو أجناسها وبرغم وجودها معا في نفس البيئة . لقد ساد هذا التوازن الطبيعي بقدره الخالق الكريم لسنوات عديدة ولم يحدث الخلل إلا عندما تدخل الإنسان متعمدا أو عرضيا بسبب نشاطاته المختلفة ولتحقيق أهداف معيشية وبيئية معينة .

لا يمكن النسيان عن دور هذه الكائنات الدقيقة في إنتاج ما لا يحصى ولا يعد من المواد الطبيعية والكيميائية وغير الكيميائية اللازمة لأوجه الحياة المختلفة للإنسان على سطح الكرة الأرضية . هل نتجاهل الإنزيمات التي تنتجها هذه المخلوقات الدنيئة ؟ هل نتجاهل دورها في عمليات التمثيل والتحول الحيوي للمواد الغريبة عن البيئة ؟ الشيء بالشيء يذكر عن دور النباتات الدنيئة والراقية في امتصاص وهدم المبيدات ونخص بالذكر ورد النيل والسعد وغيرها . لقد أصبحت الميكروبات مصانع لإنتاج المضادات الحيوية وغيرها من الأدوية .

من أكبر المشاكل التي تواجه الدول الصناعية في الوقت الراهن تلوث الأراضي والماء الأرضي والرواسب والمياه السطحية والهواء بالكيميائيات الضارة والسامة . الأولوية على

المستوى القومي الأمريكي حدوث ١٢٠٠ موقع للعمل من بين ٣٢٠٠٠ موقع تمثل مشكلة خطيرة . بالإضافة إلى ذلك تم تقدير وجود ما يزيد عن ٧ مليون تنك خزان تحت الأرض يحدث منه تسرب (Kovalick, 1991) . لقد تم اتخاذ خطوات تشريعية لتقليل أو إيقاف أو إنتاج هذه الكيماويات أو انفرادها ووصولها للبيئة ومع هذا مازالت تحدث عمليات اتساخ وتلوث البيئة كما كانت في الماضي وسوف تستمر في المستقبل .

لقد أدت الحاجة للتخلص من هذه السموم إلى تطوير تكنولوجيات جديدة تعتمد على تحطيم وفقد سمية الملوثات بدلاً من الطريق التقليدي للتخلص منها . من بين هذه التكنولوجيات استخدام الكائنات الدقيقة والعمليات الميكروبية في فقد سمية وانهيار الملوثات البيئية . ولو أن المعالجة الحيوية ينظر إليها على أنها تكنولوجيا جديدة إلا أن الكائنات الدقيقة تستخدم أو استخدمت بشكل روتيني لمعالجة وتحويل المنتجات العادمة منذ ما يقرب من ١٠٠ عام على الأقل . معالجة المياه العادمة في البلديات تعتمد على استغلال الكائنات الدقيقة في نظم تتحكم فيها ومهندسة جيداً . نظم معاملة الحمأة والفيلم الثابت تعتمد على الأنشطة الخاصة بالتمثيل التي تقوم بها الكائنات الدقيقة التي تعمل على انهيار العوادم التي تدخل في نظام المعالجة . الآن أصبح متاحاً مصانع معالجة خاصة للعوادم تحتوي على مجاميع مختارة ومتأقلمة من الكائنات الدقيقة لتنظيف مخرجات عوادم الصناعات المختلفة (Eckenfelder, 1989) .

الموضوع في غاية الأهمية وسأحاول ما استطعت أن أغطيه مع دعاء إلى الله سبحانه وتعالى أن يوفقني لما فيه الخير ويساعدني على تقديم كل ما هو جديد للعاملين في مجال المبيدات والسموم الأخرى .

أ.د. زبدان هادي عبد الحميد

الباب الأول

مدخل عن رؤى المعالجة الحيوية والملوثات الكيميائية الأخرى باستخدام الكائنات الحية

أولاً : مقدمة عن ماهية المعالجة الحيوية للمبيدات وغيرها من الكيميائيات الملوثة للبيئة :

للأسف الشديد فإنه بالرغم من تفاقم المشاكل الناجمة عن استخدام المبيدات وغيرها من الكيميائيات الزراعية على مستوى العالم وفي الدول النامية على وجه الخصوص وانعكاساتها على الصحة العامة وسلامة البيئة زاد استهلاك المبيدات ضرباً باقتراب الإدارة المتكاملة للأفات عرض الحائط ونفس الشيء مع القوانين والتشريعات الخاصة بالتداول الآمن لهذه السموم . مما زاد الطين بلة ما استشرى من غش المبيدات والأسمدة وحتى السقاي وهي عصب المدخلات الخاصة بالإنتاج الزراعي مما انعكس سلباً على الإنتاجية كما ونوعاً وكلما زادت شدة وصرامة القوانين زاد الغش واللامبالاة في التطبيق مما خلق مشاكل رهيبية على المجتمع الزراعي والصناعي والمدني بكل طوائفه من التلوث بالمبيدات وغيرها من الكيميائيات . لا يجانبني الصواب إذا قلت بأن مشكلة التلوث أو الاتساخ تخفيفاً للواقع الأليم أصبحت تمس كل إنسان على أرض مصرنا العزيزة بداية من الجنين في بطن أمه ثم الرضع والأطفال في عمر الزهور والشباب الضائع من الجنسين والبالغين والشيوخ ولا سبيل للخلاص من هذا الكابوس المخيف سوى رحمة الله القدير سبحانه وتعالى لعله يلطف بعباده.

التطور المذهل في أجهزة الكشف عن المبيدات والكيميائيات الأخرى وتوفير طرق عالية الحساسية لتحليل هذه الكيميائيات أدت إلى حصول المجتمعات على معلومات متضاربة . لقد أصبح الهواء الذي نتنفسه والماء الذي نشربه ونستحم به والأرض التي تنمو فيها مزروعاتنا والبيئات التي تعيش فيها مجاميع الحيوانات والنباتات والإنسان ملوثة بالعديد من الكيميائيات المخلقة . في المناطق الزراعية والأراضي المجاورة والمياه السطحية فإن بعض من هذه الكيميائيات تكون من المبيدات أو نواتج من المبيدات . العديد من هذه الملوثات عبارة عن كيميائيات صناعية تصرف عمداً أو عرضياً في المياه أو الأراضي بعد الاستخدام المقصود . الكيميائيات الأخرى على صورة نواتج ثانوية من

العمليات الصناعية التي لا تتعرض لإمكانات معالجة العوادم أو النواتج الثانوية التي لم تعامل بدقة . بعض الملوثات تتكون في الطبيعة من المركبات المخلقة والقليل منها يتكون من تفاعل المواد العضوية الطبيعية مع الكلور المستخدم في معالجة الماء للاستهلاك الآدمي .

كقاعدة عامة فإن هذه المركبات العضوية لا توجد بشكل فردي ولكنها توجد في مخاليط بسيطة أو معقدة. المخاليط قد تكون مرتبطة بانفراد أو تخزين أو نقل العديد من الكيمائيات في المياه السطحية أو الأرضية ونظم معالجة العوادم والأراضي أو الرواسب. عدد الكيمائيات التي توجد في الوقت الحالي ضخم وأنواع المخاليط لا تحصى ولا تعد . كذلك فإن تركيزات المركبات الفردية تختلف بشكل كبير وقد تكون أعلى من واحد جرام لكل لتر ماء أو لكل كيلوجرام تربة عند المواقع المعرضة للانسكاب من عربات النقل أو الجرارات للتخلص من العوادم الصناعية أو التي تتسرب من معدات التخزين أو الإزالة للكيمائيات الصناعية . على العكس فإن التركيز قد يقل عن واحد ميكروجرام لكل لتر ماء أو لكل كيلوجرام من التربة على بعد معين من مكان أو نقطة التحرر أو الانسكاب أو التخزين . حتى مع هذه التركيزات المنخفضة فإن بعض الكيمائيات تكون سامة أو أن تحليل المخاطر يشير إلى أن تعرض المجاميع المعرضة من البشر إلى هذه المستويات المنخفضة تؤدي إلى تأثيرات ضارة خطيرة على قليل من الأفراد . بالإضافة إلى ذلك فإن بعض الكيمائيات مع التركيزات الواطية تتعرض للتكبير الحيوي وقد تصل إلى مستويات ذات تأثيرات خطيرة على الإنسان والحيوانات والنباتات .

من غير المستغرب أن الكيمائيات المخلقة توجد في البيئة الأدمية وكمثال في المساحات المستخدمة لإنتاج الغذاء والأعلاف والبيئات التي تعضد المجاميع الطبيعية للحيوانات والنباتات . المجتمعات الحديثة تعتمد على تنظيم التعامل مع الكيمائيات العضوية والكميات المستخدمة ضخمة ومذهلة . قيم الإنتاج السنوي من المركبات العضوية في الولايات المتحدة الأمريكية وحدها توضح الأطنان المهيولة وهي تمثل جزء من الأنشطة الأدمية (جدول ١-١) .

بالرغم من أن العديد من هذه الكيمائيات تستهلك أو تتحطم إلا أن نسبة كبيرة منها تتفرد وتجد طريقها في الهواء والماء والتربة . الكمية التي تتحرر وتتفرد تتفاوت تبعاً لنوع المركب واستخداماته الخاصة ولكن الوكالات المعنية بالتشريع في الدول الصناعية وجدت أن نسب منوية كبيرة من الكمية الكلية التي تستهلك بواسطة الصناعة والزراعة والأغراض الخاصة تجد طريقها إلى الهواء والماء والتربة . مع التشريعات الصارمة والتعصيد المناسب فإن الكميات التي تتحرر تنخفض بشكل كبير . لقد تأكدت هذه الحقيقة من بيانات

الانبعاثات في أمريكا (جدول ٢-١) . لذلك فإن التركيز على المعالجة الحيوية في الدول التي فيها تشريعات وتعضيد صارم ينصب على الانفرادات في الماضي عندما كانت التشريعات والتعضيد غير صارمة . خلاصة القول أن الانهيار الحيوي والمعالجة الحيوية للمخلفات قبل صرفها في البيئة تظل مثار الاهتمام لأنها تمثل جزء من الإستراتيجية التي تستهدف جعل الانبعاثات قليلة .

جدول (١-١) : إنتاج الكيمائيات العضوية في أمريكا عام ١٩٩٦ (كجم × ١٠^٦) .

٤٨٩	انيلين	١,٧٤٠	١,٣-بيوتانين	٤,٧٠٠	اثيل بنزين	٢٢,٣٠٠	اثيلين
٤٠٢	اورثورزيلين	١,٥٣٠	اكريلونترين	٣,٢٨٠	اثيلين لوكسيد	١١,٤٠٠	بروبيلين
٣٤٥	٢-اثيل هكسانول	٩٦٠	بنزين	٢,٨٠٠	بارا-زيلين	٥,٣٩٠	ستيرين
		٦٢٨	كحول ايزوبروبيل	٢,٦٧٠	كيومين	٥,١٤٠	-١,٢ دايكلوروايثان

جدول (٢-١) : انبعاثات المركبات العضوية من الصناعة في أمريكا عام ١٩٩٥ (كجم × ١٠^٦)

١٩,٩	اثيرات الجليكول	١١١	ميثانول
١٩,٠	ستيرين	٦٦,٢	تولوين
١٥,٥	اثيلين	٤٣,٤	زيلين (جميع المشابهات)
١٣,١	اسيتونتريل	٣٥,١	ن-هكسلة
١٢,٦	ن-بيوتانول	٣١,٨	ميثيل اثيل كيتون
		٢٦,٠	دايكلوروميثان

التسبؤ بالأضرار التي يحدثها المركب العضوي على الإنسان والحيوانات والنباتات تتطلب معلوماتية ليس فقط عن سمية للكائنات الحية ولكن كذلك عن درجة تعرض الكائنات الحية للمركب . الجزء الذي يصرف من المركب لا يمثل في حد ذاته مصدر للضرر : الإنسان أو الحيوان يجب أن يتعرض كذلك للمركب . عند تقييم التعرض فإن انتقال المركب الكيميائي ومصيره يجب أن يؤخذ في الاعتبار . الجزيء الذي لا يتعرض

للسنقل البيئي لا يمثل مشكلة صحية أو بيئية فيما عدا على بعض الأنواع عند موضع أو نقطة خاصة للانفراد حيث يحتمل أن يكون لها تأثير كبير وثيق الصلة بها . هذا بينما المركب الكيميائي قد يتحول تركيباً أو يتحطم كلياً خلال النقل ومصير المركب خلال النقل سواء كان على صورة تحويل التركيب أو تحطيم المركب يعتبر من الأمور الحاسمة في تعريف التعرض . المركب الذي يتحول كي ينتج نواتج أقل أو أكثر سمية أو الذي ينهار بشكل كامل أو يحدث له تكبير حيوي تمثل عوامل مرتبطة بمصير الجزيء والذي تمثل ضرر أكبر أو أقل للأنواع التي تتعرض للضرر .

عند الموضع الخاص للصرف أو خلال النقل فإن الجزيء العضوي قد يعمل عن طريق الميكانيكيات اللاحوية . التحولات الضوئية الكيميائية تحدث في الغلاف الجوي وعند أو بالقرب من السطوح من الماء أو التربة أو الخضرة وهذه العمليات قد تسبب تحطيم كامل أو تحدث تحويل مؤثر في الأنواع المختلفة من الكيميائيات العضوية . كذلك فإن التفاعلات اللاإنزيمية وغير الضوئية الكيميائية تسود في التربة والرواسب والمياه السطحية والأرضية وهذه قد تحدث تغيرات كبيرة ولو أن هذه العمليات نادرة إن لم يكن على الإطلاق تقوم بتحويل المركبات العضوية إلى نواتج غير عضوية في الطبيعة وأن العديد من التفاعلات اللاإنزيمية تحدث تحويل طفيف في الجزيء ومن ثم فإن المنتج يكون شبيهاً في التركيب وفي السمية غالباً للمركب البادئ.

العمليات الحيوية قد تحول الجزيئات العضوية عند موقع الصرف أو خلال نقلها . هذه التحولات الحيوية التي تتضمن الإنزيمات كمواد مساعدة تحدث تحويلات مكثفة في التركيب والخواص التوكسيكولوجية للملوثات أو المواد المؤثرة كملوثات . هذه العمليات الحيوية قد تؤدي إلى حدوث تحول كامل للجزيء العضوي إلى مركبات غير عضوية أو تسبب تغيرات كبرى تؤدي إلى إنتاج مركبات عضوية جديدة أو تؤدي عرضياً إلى حدوث تحويلات صغرى فقط . النباتات ودرجة أقل الحيوانات في الطبيعة أو البيئات المحورة بواسطة الإنسان قد تسبب عدد من التغيرات في تركيب الكيميائيات بشكل عريض مما قد يمثل أهمية كبرى في خفض أو في بعض الأحيان زيادة سمية المركب الكيميائي للنبات أو الحيوان المعرض له . لقد أدت المعلوماتية المتوفرة إلى الاقتراح بأن المواد الكبرى التي تسبب التحولات الحيوية في التربة والرواسب والماء العادم والمياه السطحية والأرضية وغيرها من المواقع هي الكائنات الدقيقة التي تستوطن هذه البيئات . هذه الكائنات الدقيقة تمثل الوسائل الكبرى التي تؤثر على مصير الكيميائيات عند مواضع انفرادها في البيئات التي تمر من خلالها .

الانهيار الحيوي Biodegradation يعرض على أنه الخفض المحفز حيويًا في معقد الكيمائيات . في حالة المركبات العضوية فإن الانهيار الحيوي غالباً وليس ضرورياً يؤدي إلى تحول كثير من الكربون والنيتروجين والفوسفور والكبريت والعناصر الأخرى في المركب الأصلي إلى منتجات غير عضوية . تحول الوسيط العضوي إلى منتجات غير عضوية تعرف بالمعدنة mineralization . الانهيار الحيوي النهائي Ultimate مصطلح يستخدم أحياناً مرادف للمعدنة . لذلك فإنه في معدنة الكربون أو النيتروجين أو الفوسفور أو الكبريت العضوية أو العناصر الأخرى بنفرد ثاني أكسيد الكربون أو تتكون صور غير عضوية من النيتروجين أو الفوسفور أو الكبريت أو العناصر الأخرى بواسطة الكائن الحي وتدخل إلى البيئة المحيطة . تنفس النبات والحيوان عبارة عن عمليات معدنة تعمل على تحطيم العديد من الجزيئات العضوية للكائنات الحية ولكن معدنة الكيمائيات المخلقة بواسطة العمليات الحيوية تحدث بشمول كبير أو في بعض البيئات بسبب النشاط الميكروبي . في الحقيقة فإن الكائنات الدقيقة تعتبر الوسائل الوحيدة سواء كانت حيوية أو لا حيوية تحول الكيمائيات المخلقة إلى منتجات غير عضوية . القليل من التفاعلات اللاحيوية في الطبيعة تحدث تغيرات مقارنة . هذا بسبب مقدرتها على معدنة المركبات الأدمية anthropogenic حيث تلعب الكائنات الدقيقة دوراً كبيراً في الأراضي والمياه والرواسب

العديد من الجزيئات المخلقة التي تصرف في هذه البيئات قد تكون سامة مباشرة أو تصبح ضارة بعد التكبير الحيوي biomagnifications . بسبب أن المعدنة تؤدي إلى تحطيم كامل للمركب الأصلي وتحويله إلى منتجات غير عضوية فإن هذه العملية تعتبر مفيدة . على العكس فإن العمليات اللاحيوية والعديد من العمليات الحيوية ولو أنها تهدم المركبات العضوية إلا أنها تحول بعضها إلى منتجات عضوية أخرى . بعض من هذه المنتجات سامة ولكن البعض الآخر لا تظهر أي استجابة معاكسة . هذا ولو أن تراكم مركب عضوي في الطبيعة مازال يسبب كما في المادة المعروفة بعدم إحداثها للضرر لحد ما إلا أن الطرق الحديثة وقياس التأثيرات التوكسيكولوجية الجديدة قد تثبت أن هذه المادة في حد ذاتها غير مرغوبة . أمهات كتب التوكسيكولوجي تحتوي أمثلة عديدة تشير إلى تزايد المعلوماتية بسبب الطرق والاقترابات الجديدة التي تؤكد أن الكيمائيات التي كان يعرف عنها عدم إحداثها للضرر في الماضي هي في الحقيقة مواد ضارة . لذلك فإن المعدنة في حد ذاتها ذات أهمية خاصة في تخلص البيئات الطبيعية من الأخطار الفعلية أو الممكنة على الإنسان والحيوانات والنباتات .

الكائنات الدقيقة تقوم بإجراء الانهيار الحيوي في العديد من أنواع البيئات المختلفة . تعتبر نظم معالجة النفايات والأراضي والمواقع تحت أرضية للتخلص من عوادم الكيماويات ومعالجة المياه الأرضية والسطحية والمحيطات والرواسب وأعلى البحار وثيقة الصلة بالملوثات العامة أو المؤثرة . العمليات الميكروبية في الأنواع المختلفة من النظم الهوائية واللاهوائية لمعالجة المخلفات الصناعية والزراعية وتلك الناتجة من البلديات في غاية الأهمية بسبب أن نظم المعالجة هذه تمثل النقطة الأولى لصرف العديد من الكيماويات في البيئات ذات الأهمية للإنسان والكائنات الحية الأخرى . لقد عرف منذ زمن بعيد أهمية العمليات الميكروبية في تحطيم عدد كبير من المركبات الكيماوية المخلقة في مياه المجاري والصرف . الأراضي تستقبل عدد لا حصر له من الجزيئات الكيماوية المخلقة من العمليات الزراعية ونشر العوادم الصناعية على الأراضي والانتشار العرضي والتخلص من الحماة وانهيار المواد الطبيعية في الأراضي وقد عرفت هذه الحقيقة منذ حقب ما قبل التاريخ . في هذا القرن أصبح التخلص من العوادم الصناعية على أو تحت سطح الأرض منتشرًا قبل أن تتوفر الأدلة عن تلوث المياه الأرضية بشكل سائد ومؤكد ولكن المواقع المجاورة من هذه النقاط الخاصة بالتخلص الكيماوي تحتوي على مجتمعات ميكروبية والتي لا تتأثر بشكل مباشر بواسطة سمية هذه العوادم وتقوم بتحطيم العديد من المركبات العضوية . المياه الأرضية القريبة أو المجاورة لمواقع التخلص من العوادم والبحيرات والأنهار التي تستقبل عن عمد أو بشكل عرضي الكيماويات والبحيرات والمحيطات تحتوي كذلك على تنوع عالي ونشط من مجتمعات البكتريا والفطريات والبروتوزوا التي تقوم بشكل مباشر أو غير مباشر بتحطيم العديد من النواتج الطبيعية وكذلك العديد من المنتجات المخلقة . بالإضافة إلى ذلك تظل أنواع من الملوثات ممسوكة على رواسب القاع تحت المياه العذبة ومياه البحار كما أن هذه الرواسب تحتوي كذلك على مجتمعات كبيرة نشطة تمثلياً من الكائنات الدقيقة عضوية التغذية heterotrophic .

المجتمعات الطبيعية من الكائنات الدقيقة في هذه البيئات المختلفة تمتلك تنوع فسيولوجي مذهل . هذه الكائنات ذات مقدرة على تمثيل وفي الغالب معدنة عدد هائل من الجزيئات العضوية . من المحتمل أن كل منتج طبيعي يصرف النظر عن درجة التعقيد ينهار بواسطة نوع واحد أو أنواع أخرى من الكائنات الدقيقة في بعض البيئات الخاصة وإذا لم يحدث الانهيار فإن هذه المركبات التي وجدت على الأرض منذ فترة طويلة بعد ظهور الحياة على الأرض تتراكم بكميات مهولة . نقص تراكم المنتجات الطبيعية في النظم البيئية المحتوية على الأكسجين في حد ذاته تعتبر دليل على أن الكائنات الدقيقة الموجودة فيها تعمل على سلسلة مذهلة من المنتجات الطبيعية . هناك أنواع خاصة من هذه الكائنات تقوم بتمثيل عدد قليل فقط من هذه السلسلة . ولكن توجد أنواع أخرى في نفس المكان أو

المسكن أو البيئة تعمل بمقدرة على خفض الجيران . ولو أن بعض البكتريا والفطريات تعمل على مدى واسع وعريض من المركبات العضوية فإنه حتى وقتنا هذا لا يعرف بوجود كائن معروف عنه المقدرة المحدودة بما فيه الكفاية لتحطيم نسبة مئوية كبيرة جداً من الكيمائيات الطبيعية التي تتكون بواسطة النباتات والحيوانات وغيرها من الكائنات الدقيقة .

على نفس المنوال فإن مجتمعات البكتريا والفطريات تقوم بتمثيل عدد لا حصر له من الكيمائيات المخلقة. عدد الجزيئات التي يمكن أن تنهار تحت الحصر مع أنه من المعروف وجود آلاف من المركبات تتحطم بواسطة النشاط الميكروبي في واحدة أو غيرها من البيئات . من غير الواضح كم عدد المركبات التي تحصى بالملايين من الجزيئات العضوية المعروفة التي تخلق في المعمل أو تجهز صناعياً يمكن أن تتحول بهذه الطرق ولكن هناك قائمة بالكيمائيات المعروفة أنها من الملوثات وتلك التي تنتج من الأنشطة الأسمية والعديد منها يمكن أن تتحرر وفي الغالب يحدث لها معدنة بفعل هذه المجتمعات الطبيعية من الكائنات . بسبب أنه لم يختبر سوى القليل جداً من المركبات العضوية المعروفة فإنه من غير المؤكد لأي درجة تعمل الأنشطة الميكروبية على جميع المركبات العضوية ولكن فإن هذا التنوع اتضح على العديد من الملوثات البيئية على الأقل ذات الاهتمام .

لابد من توفير العديد من الظروف حتى يحدث الانهيار الحيوي في البيئة . هذه الظروف تشمل :

أ- توفر كائن حي يمتلك الإنزيمات الضرورية القادرة على إحداث الانهيار الحيوي للمركب أو المركبات المستهدفة . الوجود الجزيئي للكائن الحي مع مقدرة مناسبة للتمثيل الهدمي Catabolic potential ضروري ولكنه غير كافٍ لحدوث الانهيار الحيوي .

ب- يجب أن يؤخذ هذا الكائن في البيئة التي تحتوي على المركب الكيميائي . ولو أن بعض الكائنات الخاصة قد لا تحتوي على الكائن المناسب ذات الإنزيمات الضرورية .

ج- يجب أن يكون المركب الكيميائي في متناول الكائن الحي المحتوي على الإنزيمات المطلوبة . العديد من الكيمائيات تنوم في بيئات حتى في البيئات التي تحتوي على أنواع الكائنات ذات المقدرة على الانهيار الحيوي بسبب أن الكائن لا يكون في متناوله المركب الذي مطلوب تمثله . عدم التيسر قد ينتج من الوسيط الموجود في البيئات الدقيقة المختلفة من الكائن أو في مذيب غير قابل للمزج مع الماء أو يمتص على السطوح الصلبة.

د- إذا كان الإنزيم الابتدائي المنوط بالانهيار يوجد خارج الخلايا فإن الروابط التي تعمل عليه بواسطة هذا الإنزيم يجب أن تتعرض لمحفز حتى تؤدي الوظيفة المطلوبة . هذا لا يمثل الوضع دائماً بسبب امتصاص العديد من الجزيئات العضوية .

هـ- يجب أن يكون الإنزيم الذي يحفز الانهيار الابتدائي داخل الخلايا حيث يجب أن ينفذ المركب من سطح الخلية إلى المواقع الداخلية حيث تعمل الإنزيمات . كبداية فإن منتجات التفاعل خارج الخلايا يجب أن تخرق الخلايا لجعل التحول يحدث .

س- بسبب أن مجموع أو الكتلة الحيوية للبكتريا أو الفطريات تعمل على العديد من المركبات المخلقة صغيرة بداية فإن الظروف التي تسود في البيئة يجب أن تكون محفزة لتعظيم تواجد الكائنات الدقيقة النشطة ((Alexander, 1973 .

بسبب أن الكائنات الدقيقة تعتبر الوسائل الكبرى وربما الوحيدة التي تعمل وتقوم بانهيار مركبات خاصة فإن غياب الكائن الحي من بيئة خاصة أو عدم قدرته على القيام بالوظيفة المنوط بها تعني في الغالب أن المركب سيختفي ببطيء شديد . إذا كانت الكائنات الدقيقة هي الوسائل الوحيدة للتخطيم فإن المركب الكيميائي لن يتحطم على الإطلاق . إذا لم تتوفر أي من الظروف المذكورة أعلاه فإن المركب الكيميائي سوف يعيش طويلاً . لذلك فإن الكشف عن أن الملوثات العضوية تدوم طويلاً وتظل ثابتة في البيئة يعتبر دليل على أن الكائنات الدقيقة لا تقوم بالعمل أو الوظيفة المطلوبة أو أنها تعمل ببطيء شديد أو لا توجد كائنات دقيقة ذات مقدرة على تحويل الجزيء . في الوقت الحالي لا يوجد تأكيد عن عدد المركبات التي توجد ثابتة ودائمة في بيئة ما أو غيرها بسبب غياب الكائنات الدقيقة في هذا الموقع أو حدوث ظروف لا تحفز الانهيار الميكروبي أو الغياب الكامل في الطبيعة لأنواع الكائنات الدقيقة القادرة على تحول المركبات . أظهرت برامج الاستكشاف أن العديد من مركبات الأيدروكربونات الكلورينية التي تستخدم في الزراعة والصناعة والمركبات التي تحتوي على أحلات أخرى خلاف الهالوجينات وغيرها من مراتب المواد التي تدوم لفترات طويلة ثابتة توضح أن الكائنات الدقيقة غير فعالة أو الظروف البيئية السائدة تمنع حدوث أي نشاط حيوي . النجاحات الميكروبية مؤكدة وبوضوح بسبب أن الجزيء العضوي يتحطم وعلى العكس فإن فشلها يعني وسيلة مؤكدة من منظور دوام وثبات المركب الكيميائي .

REFERENCES

- Alexander, M., *Biotechnol. Bioeng.* 15.611-647 (1973).
 Anonymous, *Chem. Eng. News* 75(25), 38-79 (1997).
 Hanson, D. J. *Chem. Eng. News* 75(23), 22-23 (1997).

ثانياً : الروى الخاصة بالمعالجة الحيوية Overview of bioremediation

بعد هذا الاستعراض المختصر يظل السؤال الآتي مطروحا :

ما هي المعالجة الحيوية ؟ What is Bioremediation

يمكن تعريف المعالجة الحيوية على أنها أي عملية تستخدم فيها الكائنات الدقيقة أو إنزيماتها لإعادة البيئة التي تغيرت بواسطة الملوثات إلى وضعها الأصلي .

Bioremediation can be defined as any process that uses microorganisms or their enzymes to return the environment altered by contaminants to its original condition.

المعالجة الحيوية قد تستخدم لمهاجمة وهدم ملوثات خاصة مثل المبيدات الكلورينية التي تسنهار بواسطة البكتيريا أو قد يتخذ إجراء أكثر عمومية مثل ما يحدث مع انسكاب الزيت والذي يمكن هدمه وتكسيره باستخدام طرق متعددة بما فيها إضافة السماد لتحفيز وتسهيل انهيار وتكسير الزيت الخام بواسطة البكتيريا وليست جميع الملوثات سهلة المعالجة خلال استخدام المعالجة الحيوية وكمثال العناصر الثقيلة مثل الكاديوم والرصاص التي لا يسهل امتصاصها أو مسكها بواسطة الكائنات الدقيقة . تكامل العناصر مثل الزئبق في السلسلة الغذائية قد تجعل الأمور الأكثر سوءا حيث تقوم الكائنات الحية بالتراكم الحيوي لهذه العناصر .

هذا يشير إلى وجود عدد من المميزات لاقتراب المعالجة الحيوية حيث يمكن استخدامها في المناطق التي لا يسهل الوصول إليها بدون حفر excavation . كمثال تتناثر أو انسكاب الايدروكربونات (أو أكثر تحديداً : الجازولين) والذي قد يسبب تلوث آبار الماء الأرضي تحت سطح الأرض حيث أن حقن الكائنات الدقيقة المناسبة في توافق مع المركبات التي تكون الأكسجين لابد وأن يسبب خفض كبير ومعنوي في التركيزات المنسكبة بعد فترة من الوقت . هذا الاقتراب أقل تكلفة بدرجة كبيرة عن الحفر المتبوع

بالدفن في أي مكان أو في المحارق كما أنه يقلل أو يوقف الحاجة للضخ والمعالجة وهي العملية الشائعة عند الأماكن التي لوثت الأيدروكربونات الماء الأرضي .

بوجه عام يمكن تقسيم تكنولوجيات المعالجة الحيوية إلى المعالجة في نفس الموقع in situ أو خارج الموقع ex situ . في المعالجة في مكان التلوث يمكن معالجة المادة الملوثة في نفس المكان بينما المعالجة في الخارج تتضمن إزالة المادة الملوثة ومعالجتها في مكان آخر . بعض الأمثلة عن تكنولوجيات المعالجة الحيوية تشمل الصرف الحيوي bioventing وزراعة الأرض farming والمفاعلات الحيوية bioreactors والاكثار الحيوي bioaugmentation والتشيط الحيوي biostimulation .

السباخ أو الكومبوست عبارة عن البقايا المتحللة من المواد العضوية (ذات الأصول النباتية والحيوانية) . يستخدم الكومبوست في الحدائق والمزارع خلطاً مع التربة . يعمل الكومبوست على تحسين تركيب التربة وزيادة كمية المادة العضوية كما يزود الأرض بالمواد المغذية . الكومبوست هو الاسم الشائع للذبال Humus الذي يعتبر ناتج تحلل المادة العضوية . التحلل يحدث أولاً بواسطة الميكروبات ولو أن المخلوقات الأكبر مثل الديدان والسمل تساهم بدرجة كبيرة في هذه العملية . يحدث التحلل طبيعياً في جميع أو معظم البيئات ولكن البيئات العدائية hostile مثل الدفن في الأرض أو في الصحاري متناهية القاحلية تمنع الميكروبات وغيرها من المحلات من البقاء والازدهار thriving .

التسبيخ Composting ما هو إلا تحلل متحكم فيه للمادة العضوية . بدلاً من السماح للطبيعة بالقيام بدورها البطيء فإن القائم بعملية التسبيخ أو إعداد وعمل السباخ يوفر بيئة مناسبة تزددهر فيها الكائنات التي تقوم بالتحلل decomposers . لتشجيع الميكروبات الأكثر نشاطاً فإن باللات الكمبوست نحتاج للخلط المناسب للمواد الآتية :

الكربون والنيتروجين والاكسجين (الهواء) : تحلل الماء يحدث حتى في غياب بعض من هذه المواد ولكن التحلل لا يحدث بسرعة ولا يثير السرور كمثال أكياس بلاستيكية، الحصى أو اوات التي نوضع في ثلاجة البيت تتحلل بواسطة الميكروبات ولكن غياب الهواء يشجع الميكروبات اللاهوائية التي تنتج روائح غير مقبولة .

جميع الدلائل عن عمل باللات الكمبوست تستهدف خلق بيئة مناسبة للنظام البيئي للتحلل . النظام البيئي في بالة الكمبوست هو الميكروكوسم microcosm لنظم البيئة الأكبر . البيئة الصحيحة يجب أن تصان لصالح مجتمع المحلات الصحيح والعنيف . بالإضافة إلى المحلات التي تعمل مباشرة على المحتوى العضوي للبالة فإن باللات

الكمبوست تزود الماوى والمسكن لتلك الكائنات التي تفرس المحلات المباشرة . نذك فإن عوامها تصبح جزء من العملية .

المحلات الأكثر فاعلية هي البكتريا والكائنات الدقيقة الأخرى . من الكائنات الهامة كذلك البكتريا وفطريات الأعفان والبروتوزوا والأكتينومايسيتيس وهي كائنات تقع بين الفطر والعفن وترى في الغالب على شكل خيوط بيضاء في المادة العضوية المتحللة . على المستوى الميكروسكوبى فإن ديدان الأرض والنمل والقواقع وحيوان الفية الأرجل وبق النشارة وغيرها تعمل على استهلاك وهدم المادة العضوية أم أربعة وأربعين وغيرها من المفترسات تتغذى على هذه المحلات . هدف عمل كومة الكمبوست يتمثل في توفير البيئة الصحية والمواد المغذية للبكتريا وهي أسرع المحلات . تحدث عملية تكوين الكمبوست السريعة عندما يتم توفير النسبة النموذجية بين الكربون والنروجين معبرا عنها بالوزن الجاف للمركب الكيميائي وقد وجد أن أفضل نسبة هي ٢٥ : ١ وحتى ٣٠ : ١ . بكلمات أخرى فإن المواد التي توضع في كومة الكمبوست يجب أن تحتوي على كربون ٣٠ مرة أكثر من النروجين . مصادر الكربون العالي تقدم السليلوز التي تحتاجه البكتريا المحللة لتحويله إلى سكريات وحرارة . مصادر النروجين العالي تقدم البروتين المركز والذي يسمح لبكتريا الكمبوست بالزيادة والازدهار .

إذا تكلمنا عن مكونات الكمبوست نقول أن الغرض من كومة الكمبوست هو تحقيق بيئة صحية وتوفير المواد المغذية للمحلات السريعة وهي البكتريا . من أهم المصادر ذات النروجين العالي النباتات الخضراء سواء طازجة أو ذابلة مثل مخلفات المحصول والعشب والنجيل والحشائش وسباح الحيوانات التي تتغذى على الخضرة ومخلفات الدواجن والحشائش البحرية فهي تقدم كميات من النروجين وقليل من الكربون أسباح الأحصنة تقدم مصادر غنية من الكربون والنروجين . سباح الأغنام والأبقار لا تحقق الحرارة المرتفعة كما في سباح الدواجن والأحصنة ومن ثم تحتاج فترة طويلة لإنتاج الخلط المناسب للمكونات . البعض يفضل إضافة عبوة كاملة من المصدر النروجيني مع عبوة كاملة من مصدر الكربون . إضافة المخاليط بشكل مناسب يزيد من معدل التحلل ولكن بعض الناس يفصلون وضع المواد في طبقات بالتبادل كل منها ١٥ سم (٦ بوصات) مما يساعد في تقدير الكميات . وضع مصادر الكربون والنروجين منفصلة في الكومة تقلل من كفاءة الكمبوست وفترة تجهيزه . توجد طريقتان أوليتان لعمل الكمبوست تحت الظروف الهوائية . عمل الكمبوست النشطة (أو الساخنة) تسمح بازدهار البكتريا الأكثر فاعلية وتقتل معظم الممرضات والبذور . الثانية تنتج الكمبوست بسرعة وهي السالبة (أو الباردة) والتي تجعل الطبيعة تقوم بدورها بطريقة سليمة وتترك العديد من الممرضات والبذور ساكنة في

الكومة. معظم الطرق التجارية والصناعية لعمل الكمبوست تتبع الطرق الفعالة أو النشطة . هذا يؤكد الحصول على منتج عالي الجودة وخلال وقت أقصر .

القائمون بعمل الكمبوست في المنازل يستخدم مدى من الطرق تتفاوت من الطرق متناهية السالبية (يقومون بإلقاء كل شيء في كومة في ركن من المبنى ويتركونها وحدها لمدة عام أو عامان) وحتى الطرق متناهية النشاط (مع استكشاف الحرارة وتدوير الكومة وتقليبها بانتظام وضبط المكونات كل فترة) وخط المكونات . بعض القائمون بتجهيز الكمبوست يضيفون مساحيق معدنية لامتصاص الروائح حيث أن الكومة المصانة جيدا نادرا ما تصدر روائح كريهة . إذا أشرنا إلى الميكروبات وسخونة الكومة نقول أن كومة الكمبوست تحفظ مدفونة وتكون في صورة إسفنجية وهذا يحقق الرطوبة المطلوبة لازدهار جميع أنواع الحياة حيث تتوفر البيئة المناسبة في الكومة مما يمكن الميكروبات في إبداء الدور المنوط بها . البكتريا والكائنات الدقيقة تقع في مجاميع مختلفة تبعا للحرارة النموذجية المناسبة لها وكم من الحرارة تقوم بإنتاجها أثناء تأدية وظائفها . البكتريا المحبة للرطوبة تتعيش في درجات الحرارة المتوسطة من ٢٠ - ٤٠ م . حيث أنها تقوم بتحليل المادة العضوية فإنها تفرد حرارة ومن ثم فإن الجزء الداخلي من الكومة ترتفع درجة حرارته .

الكومة يجب أن تكون بعرض واحد متر وبارتفاع واحد متر وبطول ما أمكن عمليا . ميزة أن تجعل الكومة بحجم ١م^٢ جعلها ذات كتلة مناسبة بما يسمح بارتفاع الحرارة للدرجة الملائمة لتحلل المادة العضوية . المدى النموذجي من الحرارة يتأرجح حول ٦٠°م (١٤٠°ف) والتي تقتل معظم الممرضات وبذور الحشائش كما تقدم بيئة مناسبة للبكتريا المحبة للحرارة thermophilic وهي من أسرع المحلات . مركز الكومة يجب أن يكون دافئا بشكل كافى أي يكون ساخنا لحرق الأيدي العارية . إذا لم يتحقق ذلك تكون هناك أسباب لهذا الفشل ومنها: الكومة رطبة أو مبلولة بشكل كبير مما يؤدي إلى استبعاد الأكسجين المطلوبة لبكتريا التحلل أو تكون الكومة شديدة الجفاف لدرجة أن البكتريا لا تجد الرطوبة التي تحتاجها للمعيشة والتكاثر . إذا كان البروتين غير كافى يجب إضافة محلول مادة غنية في البروتين إذا كان ذلك ضروريا أو يعاد تهوية الكومة .

اعتمادا على السرعة التي يراد اكتمال الكومة الناضجة يمكن تقليب الكومة مرة واحدة أو أكثر حيث تقلب الطبقة الخارجية للداخل والعكس صحيح وكذلك تهوية المخلوط . إضافة الماء في هذا الوقت يجعل الكومة هشة مثل الإسفنج . من النصائح والدلائل تدوير أو تقليب الكومة عندما تبدأ درجة الحرارة المرتفعة في الانخفاض مما يشير إلى أن مصدر الغذاء للبكتريا الأسرع في التحلل (في وسط الكومة) قد استهلك بشكل كبير . بعد وقف ارتفاع الحرارة بعد تقليب الكومة لا تكون هناك ميزة لإجراء تقليب لاحق للكومة . عندما

تصبح الكومة قريبة من السواد تكون ذلك دليل على صلاحيتها للاستخدام . بعض المتمرسون يفضلون ترك الكومة حتى تتضج لما يزيد عن عام وهذا يحقق فوائد من الكومة الكموست لمدة أطول .

الازدياد الحيوي Bioaugmentation يعني إدخال مجموعة من السلالات الميكروبية الطبيعية أو الأنواع المهندسة وراثياً لتحقيق المعالجة الحيوية bioremediation . في العادة فإن هذه الخطوة تتضمن دراسة الأنواع الداخلية المستوطنة في المنطقة . إذا كان النوع المحلي لا يملك ماكينة التمثيل التي تمكنه من القيام بعملية المعالجة الحيوية يمكن بل يجب تقديم أنواع خارجية exogenous تملك المسارات التمثيلية المطلوبة إلى الوسط .

المعالجة Remediation تعني التخلص من التلوث أو الملوثات من الأرض (بما فيها الرواسب في المجاري المائية) لتحقيق الحماية العامة للبيئة أو من مواقع الأرض البنية حتى يمكن إعادة استخدامها . إعادة استخدام هذه المواقع البنية من الحقول تعتبر جزء من حركة اندماج المدينة وتسمح بإعادة خلق المساحات الصناعية التي تحلت سابقاً وفي بعض الأحيان للصناعة ولكن في الغالب لغرض إنشاء مساكن السكنى بكثافة خاصة في المناطق جميلة المنظر (على طول المواني والأنهار) وبالقرب من وسط المدينة أو أماكن النقل الكبرى مثل محطات السكك الحديدية .

المعالجة بوجه عام تمثل حزمة أو سلسلة من التشريعات وتعتمد على تقويم المخاطر الصحية والايكولوجية حيث لا توجد معايير تشريعية مناسبة أو عندما تكون المعايير القياسية مجرد نصائح (يطلق عليها في الغالب الأهداف الابتدائية للمعالجة Preliminary PRG's remediation) . المعالجة تعني وسط جديد وهو يمثل وجود وسط في وسط آخر ((Richard Grusin, 1999) . في أمريكا فإن أكثر المتشددین نحو PRG's ينتمون إلى وكالة حماية البيئة الأمريكية المنطقة التاسعة EPA وكذلك الوكالة نفسها في كندا . يوجد في دول الاتحاد الأوروبي قواعد قياسية يطلق عليها Dutch standard . ولكل دولة معاييرها القياسية .

عندما يعتقد أن موقع ما ملوث يجب إجراء تقييم للوضع اهتداء لتاريخية استخدام الموقع والمواد المستخدمة مما يساعد في وضع إستراتيجية وطبيعة أخذ العينات والاختبارات الكيميائية واجبة الإجراء . يجب أن يؤخذ في الاعتبار أن المواقع المجاورة أو التي تم استصلاحها بالتسوية أو الملاء قد تكون ملوثة كذلك . كمثال فإن موقف أو محطة العربات قد تسوى باستخدام النفايات الملوثة لتسويتها بالملاء . لذلك يكون من الأهمية اعتبار

وضع التلوث هذا احتمال انتقاله للتربة والماء والهواء . لذلك يجب إجراء اختبارات على الأتربة وسطح التربة والمياه السطحية والأرضية قبل وبعد المعالجة الحيوية . هذه النقطة أو هذا التوجه يثير الجدل لأن الجميع لا يريدون أن يتحملوا أي تكاليف لتنظيف الموقع . لذلك فإنه إذا وجدت هذه المواقع ملوثة يشار إليها علانية وكتابة مما يؤدي إلى خفض قيمتها إذا أريد بيعها . للأسف الشديد لا يوجد من يقبل الإسهام في تكاليف تقييم وضع التلوث . المؤسسات التي تقوم بإجراء الاختبارات للكشف عن وضع التلوث إجبارياً في المواقع المطلوبة يتوفر لها الحماية فيما يتعلق بنتائج التقييم عن الوكالات البيئية المعنية بالموضوع . تقدم بيانات أو معلوماتية خاصة تبعاً لقانون حرية المعلوماتية لا تنطبق عليها إجراءات الحماية .

لابد من توفير الميزانيات المطلوبة لتنفيذ برامج المعالجة أو التخلص من الملوثات عن طريق فرض رسوم أو ضرائب معينة على المصانع التي تلوث البيئة بما يمكن من معالجة المواقع الملوثة أو إجبار هذه المصانع على القيام بعمليات المعالجة لتخليص المواقع من التلوث . بعض الدول تأخذ طريقاً آخر حيث تستقطع مساحة معينة من الأراضي وتعرضها لإقامة مباني للسكنى بأسعار عالية وتأخذ فرق الأسعار لأجراء عمليات التنظيف من الملوثات وإعادة البناء والعرض للبيع على صورة وحدات سكنية .

تكنولوجيات المعالجة متعددة ومختلفة وللحصول على معلومات تفصيلية يمكن الرجوع للموقع <http://www.clu-in-org> . بعض التكنولوجيات تثير الجدل خاصة أي شيء يتضمن استخدام المحارق تحت درجة حرارة منخفضة نسبياً بسبب مخاطر انفراد الديوكسين في الغلاف الجوي من خلال الغازات العادمة المنبعثة . لهذا السبب فإن مقترح المعالجة دائماً يستخدمون مسميات أخرى مثل المؤكسد الحراري thermal oxidizer والتحرير الحراري المباشر لتقليل تفكير العامة عن مخاطر المحارق . مع هذا فإن المحارق التي تستخدم درجة حرارة عالية متحكم فيها مع وجود مرشحات للغازات العادمة المنطلقة لا تمثل أية مخاطر .

معالجة المشاكل البيئية خلال الوسائل الحيوية يطلق عليها "المعالجة الحيوية bioremediation" والاستخدام الخاص للنباتات في هذا السبيل يعرف بالمعالجة النباتية phytoremediation . من الأمثلة المحددة أو التطويق الكامل لمنطقة معينة بواسطة الحكومة المركزية بالرغم من معارضة الحكومات المحلية والمجتمعات المحلية لمصانع الكيماويات الأولى لوضع الميزانيات المطلوبة الخاصة بالمعالجة الحيوية اللازمة لإعادة تطوير المناطق السكنية التي تستوعب كثافة سكانية عالية وإقامة خطوط السكك الحديدية والمكاتب في أستراليا . يمكن الرجوع إلى <http://rhodesnsw.org> .

المعالجة النباتية phytoremediation اصطلاح تقني يستخدم لوصف معالجة المشاكل البيئية من خلال استخدام النباتات . بعض النباتات قادرة على استخلاص المواد الضارة مثل الزرنيخ والرصاص واليورانيوم من التربة والماء . من أمثلة هذه النباتات *alpine pennycress* وهو نبات ذات مقدرة عالية على تجميع مستويات عالية من الكاديوم والزنك طبيعياً من البيئة . هذا النبات يطلق عليه المجمع الفائق hyper accumulator لهذه المعادن والتي إذا وجدت في مستويات عالية بشكل غير عادي تحدث سمية للعديد من النباتات . من الأمثلة الأخرى لهذه المجموعات الفائق نبات *brackro fern* هذا النبات يستخلص الزرنيخ من الأرض بمعدلات عالية كثيراً عن النباتات الأخرى . يتم تخزين الزرنيخ في أوراق هذا النبات بمعدلات أكبر ٢٠٠ مرة عما يوجد في التربة مما يحقق نجاح برامج فعالة وعملية لتنظيف الأرض . تستخدم نباتات عباد الشمس كذلك لتنظيف الأرض من اليورانيوم بالقرب من شيرنوبيل .

برامج التربية النباتية والهندسة الوراثية تمثل طرق قوية في تحفيز القدرات الطبيعية للنباتات أو إدخال هذه القدرات في أنواع بديلة من النباتات التي قد تكون أكثر ملائمة للظروف البيئية .

مدى المعاملات الحيوية للمشاكل البيئية كما وصفت في مضمون المعالجة النباتية تتكون في الواقع من العديد من العمليات نذكرها فيما يلي :

- الاستخلاص النباتي phytoextraction - امتصاص المواد من البيئة مع التخزين في النباتات (التراكم النباتي phytoaccumulation) . • الثبات النباتي phytostabilization أو تقليل حركة أو انتقال المواد في البيئة . كمثال تحجيم تسرب المواد التي تلوث الأرض . • التنشيط النباتي phytostimulation أو تحفيز النشاط الميكروبي لانهيار الملوثات خاصة وتقليدياً حول جذور النباتات . التحول النباتي phytotransformation وهو امتصاص المواد من البيئة مع حدوث انهيار في داخل النباتات phytodegradation . • التطاير النباتي phytovolatilization وهو يعني إزالة المواد من التربة أو الماء مع تحررها وانفراجها في الهواء وربما إزالة المعادن الثقيلة من الماء الأرضي .

في دراسة منشورة في مجلة *hemosphere*، عام ٢٠٠٤، 57(10). Dec. 1439-47 أشارت إلى إمكانية المعاملة المسبقة لفوق أكسيد الأيدروجين والنظام النباتي لعلاج تلوث الأرض ((Lin Qetal, 2004) . لقد تم اختيار فوق أكسيد الأيدروجين بشكل عريض كمادة مؤكسدة كيميائية في المعالجة الكيميائية أو كمانع للاكسجين في موقع

المعالجة الحيوية للملوثات العضوية . في هذه الدراسة أجريت معاملة مسبقة بفوق أكسيد الايدروجين والنظم النباتية لمعرفة قدرتها في معالجة الأرض الملوثة بالعناصر الثقيلة أو العناصر الثقيلة المرتبطة مع المواد العضوية في الأرض الملوثة . لقد تم جمع الأرض الملوثة بالعناصر الثقيلة من منطقة صناعية كثيفة في بلدة Fuyang بمحافظة Zhejian في الصين . كذلك تم جمع الأرض الملوثة بالعناصر الثقيلة والمواد العضوية من نفس الأرض الملوثة مع تقويتها بكمية ١٠٠ ميكروجرام لكل جم^(١٠) من مركب ٤,٢-دايكلوروفينول (DCP-٢,٤) . أظهرت النتائج أن فوق أكسيد الايدروجين H_2O_2 يحسن اختصار ٢,٤-DCP ويزيد من تيسر النحاس والزنك في الأرض . الزيادة الكبيرة في الكربون العضوي المذاب (DOC) في عملية الأكسدة يحتمل أن تكون السبب الرئيسي للزيادة الكبيرة في النحاس Cu الذائب في الماء تحت ظروف درجة الحموضة العالية . الزنك الذائب في الماء (Zn) يسهل إعادة ارتباطه بمكونات التربة في نفس الوقت ولفترة ما ولا يوجد ارتباط موجب مع الكربون العضوي المذاب . الزراعة بحشيشة الراي تؤثر على سلوك الملوثات في الأرض . لقد لوحظ أن اختفاء DCP-٢,٤ قد يحفز بواسطة وجود جذور النباتات وتيسر النحاس والزنك في الأرض المزروعة تتغير بسبب ميكانيكيات الحركة وإعادة الارتباط في منطقة الريزوسفير . تلوث DCP-٢,٤ سبب التيسر الأكبر للنحاس والزنك في المعاملة المسبقة بفوق أكسيد الايدروجين . لكن مع زراعة حشيشة الراي كان من السهولة إعادة الارتباط في المرحلة الأقل تيسراً في الريزوسفير . لقد زادت تركيزات النحاس والزنك في السيقان مع المعاملة بفوق أكسيد الايدروجين . لذلك أدت هذه النتائج إلى الاقتراح بأن المعاملة المسبقة بفوق أكسيد الايدروجين تعتبر من الطرق المباشرة لتحفيز اختفاء الملوثات العضوية الثابتة (POP) وتحفز ذوبانية النحاس والزنك في الأرض . دمج المعاملة المسبقة بفوق أكسيد الايدروجين والنبات المناسب قد تكون بديل كافي لمعالجة الأرض الملوثة بالعناصر الثقيلة وحدها أو مع المواد العضوية .

ما هو الجديد في موضوع المعالجة الحيوية Bioremediation ؟ الجديد يتمثل في

استخدام العمليات الميكروبيولوجية في معالجة الأراضي والماء الأرضي والأوساط البيئية المشابهة . هذه النظم تختلف عن النظم التقليدية لمعالجة الماء العادم من نواحي أنواع الكيمائيات الواجب هدمها والوسط أو النظام الذي يحدث فيه الانهيار . المواقع المستهدفة وغيرها يتكرر تلوثها بمخاليط متعددة من المركبات العضوية مثل الكريزوت وزيت الوقود أو مخاليط المذيبات العضوية . تركيزات الملوثات الفردية تختلف بدرجة كبيرة داخل الموقع مع بعض المناطق التي يوجد فيها تركيزات متناهية الصغر من المواد الموجودة ومناطق ساخنة أخرى "hot spots" تحتوي على تركيزات أعلى بما يزيد عن

مليون مرة . في الغالب فإن العوادم غير العضوية مثل المعادن توجد كذلك في البيئة . من الأشياء التي تحصل أو تتركب على عدم تجانس مكونات العوادم ما يمثل طبيعة الوسط الملووث . على خلاف نظم معالجة عوادم البلديات مثل إمكانيات ووسائل معالجة الحمأة المنشطة والتي فيها تكون الظروف ملائمة لتأكيد التجانس والخلط المتجانس فإن المعالجة الحيوية يجب أن تتناول المراحل المتعددة حيث أن البيئات غير المتجانسة مثل الأراضي التي توجد فيها الملوثات توجد في ارتباط مع جسيمات الأرض أو ذائبة في سوائل الأرض أو في هواء الأرض .

بسبب هذه التغيرات الإضافية فإن المعالجة الحيوية الناجحة تعتمد على تداخلات أو اقترابات صارمة داخلية تتضمن الاتجاهات أو الفروع العلمية مثل الهندسة والميكروبيولوجي والايكولوجي والجيولوجيا والكيمياء . هذه المعالجة الحيوية تعتمد في الغالب على الاستعانة بفريق متميز من الخبراء لتقييم وتصميم نظام المعاملة المناسب .

تكنولوجيا المعالجة الحيوية يمكن أن تقسم بشكل عريض إلى خارجية الموقع Ex situ أو داخلية الموقع In situ . الجدول (١-٣) يلخص معظم تكنولوجيات المعالجة الحيوية الأكثر شيوعاً . التكنولوجيات خارج الموقع عبارة عن وسائل المعالجة التي تتضمن الإزالة الطبيعية من المادة الملوثة إلى منطقة أخرى (قد تكون داخل نفس الموقع) للمعاملة . المفاعلات الحيوية أو bioreactors أو الزراعة الأرضية أو عمل الكمبوست وبعض صور المعاملة الصلبة كلها أمثلة لطرق المعاملة خارج الموقع ex situ . على العكس فإن طرق المعالجة في داخل الموقع in situ تتضمن معاملة المادة الملوثة في نفس الموقع . التهوية الحيوية Bioventing للأراضي الملوثة وتنشيط الكائنات الدقيقة الداخلية في الطبقة المائية الأرضية aquifer تعتبر أمثلة لهذه الطرق .

جدول (١-٣) : تكنولوجيات المعاملة للمعالجة الحيوية

إضافة المزارع البكتيرية للوسط الملوث وهي تستخدم بشكل متكرر في المفاعلات الحيوية ونظم المعالجة خارج الموقع ex situ .	الزيادة الحيوية Bioaugmentation
استخدام الأعمدة الميكروبية العادية لمعاملة انبعاثات الهواء .	المرشحات الحيوية Biofilters
تنشيط المجاميع الميكروبية المتوطنة في الأراضي / أو في المياه الأرضية قد تجري في المعالجات داخل أو خارج الموقع .	التنشيط الحيوي Biostimulation
طريقة معاملة الأراضي الملوثة بواسطة سحب الأكسجين خلال التربة لتنشيط نمو ونشاط البكتريا .	التهوئة الحيوية Bioventing
عملية هوائية أو معاملة محبة للحرارة وفيها يتم خلط المادة الملوثة بمادة مجمعة bulking agent ويمكن أن يستخدم في صورة محارق ساكنة أو محارق مهواة أو مفاعلات تغذى باستمرار .	عمل الكمبوست Composting
نظام المعاملة في المرحلة الصلبة للأراضي الملوثة قد تجري في نفس الموقع أو في خلية معاملة الأرض المنشأة .	زراعة الأرض

بصرف النظر عن الطبيعة الواقعية لتكنولوجيا المعاملة فإن جميع طرق المعالجة الحيوية تعتمد على توفر الكائنات الدقيقة المناسبة في المكان المناسب تحت الظروف البيئية المناسبة لحدوث الانهيار . الكائنات الدقيقة المناسبة أو الملائمة تشمل البكتريا أو الفطريات التي لها قدرات فسيولوجية أو تمثيلية لهدم الملوثات . في العديد من الحالات فإن هذه الكائنات توجد فعلاً عند الموقع (الكائنات الدقيقة المتوطنة الداخلية) . في ظروف أخرى كما في المفاعلات الحيوية لمعالجة النفايات التي فيها تراكيزات عالية من المواد السامة فإنها قد تحتاج لإضافة كائنات دقيقة من الخارج للمادة . لكي تقوم الكائنات الدقيقة بهدم الملوثات يجب أن تكون قريبة من منطقة تواجد الملوثات كما يجب أن تكون في المكان السليم . لذلك فإن وجود الكائنات الدقيقة التي تهدم التلويين في الأراضي السطحية عند الموقع تكون ذات فائدة قليلة لمعالجة الطبقة المائية الأرضية حيويًا . في العديد من الحالات فإن وجود المادة الملوثة القابلة للانهيار الحيوي سوف تؤدي إلى حدوث غنى في الكائنات

الدقيقة القادرة على هدمها في المساحات الملوثة . إذا لم توجد هذه المجاميع من الكائنات الحية فإن بعض الميكانيكيات يجب أن تهندس لجعل الكائنات الدقيقة في تلامس مع الملوثات . هذا قد يتضمن الطرق مثل دفع النظام لنقل الملوثات للمفاعل الحيوي فوق الأرض فإن إضافة المواد ذات النشاط السطحي Surfactants إلى تحت السطح لتحديد الملوثات المنصصة وإعادة تيسرها مرة أخرى للكائنات الدقيقة أو إدخال أو نقل الكائنات الدقيقة للمناطق الملوثة . بمجرد وجود الكائنات الدقيقة الملائمة في المكان الملائم فإن الظروف البيئية يجب أن يتحكم فيها أو تغير لكي تلاءم النمو والنشاط التمثيلي للكائنات الدقيقة . هذه العوامل البيئية مثل الحرارة والمواد المغذية غير العضوية (بداية النتروجين والفوسفور) ومستقبلات الإلكترونات (الاكسجين والنترات والكبريتات) ودرجة الحموضة يمكن أن تتحول كي تلاءم بيئة المعالجة الحيوية .

المعالجة الحيوية تقدم مميزات عديدة عن طرق المعالجة التقليدية كما في الدفن والضخ والمعاملة . الجدول (١-٤) يلخص مميزات المعالجة الحيوية بالمقارنة بتكنولوجيات المعاملة التقليدية . في الغالب فإن المعاملة الحيوية يمكن أن تجرى في موضع المادة الملوثة مما يحد من مشكلة وتكاليف النقل والنواحي القانونية. بسبب أن المعالجة الحيوية يمكن أن تستخدم في الغالب في مكان تواجد المواد الملوثة فإنه يمكن تقليل والحد من خلل الموقع في حالات عديدة فإن التصنيع والاستخدام الصناعي للموقع يمكن أن يستمر في نفس موقع إجراء المعالجة الحيوية . تؤدي المعالجة الحيوية إلى هدم وانهيار المواد العائمة وفي الغالب إلى ثاني أكسيد الكربون والماء . هذا يعني دوام التخلص من النفايات بشكل قانوني على المدى الطويل المرتبط بطرق المعاملة غير الهامة . في النهاية فإن المعالجة الحيوية يمكن أن تدمج مع تكنولوجيات معاملة أخرى في نظام يطلق عليه قطار المعالجة بما يسمح بمعالجة مخلوط النفايات والعوام الملوثة .

جدول (١-٤) : مميزات المعالجة الحيوية

- يمكن إجراؤها في نفس موقع المواد الملوثة المراد معالجتها .
- الحفاظ على خلل الموقع لأقل حد ممكن .
- تقليل تكاليف النقل والنواحي القانونية .
- التخلص من العوام بشكل دائم .
- تقليص النواحي القانونية على المدى الطويل .
- يمكن أن تدمج مع طرق أخرى للمعالجة في قطار المعالجة .

على غرار أي تكنولوجيا للمعاملة فإن المعالجة الحيوية لها محدودياتها وعيوبها . بعض الكيمائيات مثل المركبات الكلورينية العالية والعناصر لا يسهل انهيارها حيويًا . الجدول (١-٥) يلخص المراتب العامة للملوثات ودرجات حساسيتها النسبية للانهيار الحيوي . بالإضافة إلى ذلك فإنه مع بعض الكيمائيات قد يؤدي إلى الانهيار الميكروبي إلى إنتاج مواد أكثر سمية أو أكثر حركية عن المركب الأصلي . كمثال فإنه تحت الظروف اللاهوائية فإن الترايكلورواثيلين (TCE) تتعرض لسلاسل من التفاعلات التي تعال ميكروبولوجيا مما يؤدي إلى إزالة ذرات الكلورين من الجزيء . يطلق على هذه العملية فقد الهالوجينات الاختزالي reductive dehalogenation . الناتج النهائي لهذه السلاسل من التفاعلات هو كلوريد الفينيل (VC) وهو مسرطن معروف . لذلك فإن المعالجة الحيوية تستخدم بدون فهم واعي للعمليات الميكروبية المشتركة ومن ثم تؤدي فعلياً إلى حدوث موقف سيء عما هو يحدث مع بعض الحالات الموجودة . المعالجة الحيوية عبارة عن طريقة علمية مكثفة والتي يجب أن تجهز وتصمم بما يتماشى مع الظروف الخاصة بالموقع . لذلك فإن التكاليف الابتدائية لتقييم الموقع وتوصيفه وتقييم جدوى المعالجة الحيوية قد تكون أعلى من التكاليف المرتبطة بكثير من التكنولوجيات التقليدية مثل الفصل الهوائي . كما هو الحال مع جميع تكنولوجيات المعالجة الحيوية فإن هناك حاجة لإجراء استكشاف مكثف للموقع خلال تنفيذ البرنامج .

متطلبات الاستكشاف monitoring قد تتضمن بعض صور الاستكشاف الميكروبولوجي بالإضافة إلى الاستكشاف الكيميائي المرتبط بطرق المعالجة الطبيعية والكيمائية . في النهاية توجد عقبات وتحديات تشريعية التي تؤثر على تنفيذ عمليات المعالجة الحيوية . مشاريع وبرامج المعالجة الحيوية يجب أن توفر جميع متطلبات التشريعات البيئية التي تصلح للتطبيق في الموقع والمادة الملوثة المراد معالجتها . اعتماداً على الموقع فإن قانون الحفاظ على المصادر والشفاء Resource Conservation and Recovery Act (RCRA) وقانون الاستجابة البيئية المكثفة بين التعويض والقانونية Comprehensive Environmental Response Compensation and Liability (CERCLA) والنظام القومي للتخلص من التلوث (NPDES) تسمح على المستوى القومي والمحلي بالتعامل مع الملوثات ومعالجتها تبعاً لشروط كل قانون . بالإضافة إلى ذلك فإن الكائنات الدقيقة خاصة الكائنات المهندسة وراثياً تضاف إلى الموقع وهذا يخضع كذلك إلى شروط قانون مكافحة المواد السامة وكذلك Toxic Substances Control Act (TSCA) والقانون الفيدرالي للآفات النباتية Federal Plant Pest Act (FPPA) كما ذكر الباحث ((Baskt, 1991).

جدول (٥-١) : أقسام الكيمائيات وحساسيتها للمعالجة الحيوية

قسم الكيمائيات	أمثلة	الانهيار الحيوي
ايدروكربونات عطرية كيتونات واسترات ايدروكربونات بترولية مذيبات كلورينية	بنزين - تولوين أسيتون - MEK زيت الوقود PCE - TCE	هوائي ولاهوائي هوائي ولاهوائي هوائي هوائي (مغذيات الميثان) لاهوائي (فقد الكلور الاختزالي) هوائي
ايدروكربونات عديدة العطرية سيانيدات عضوية بولي كلورينيد بيفينيل PCB's العناصر	أنثراسين ، بنزو (الفا) بيرين ، كوايزومت أروكلورات كامبيوم	هوائي هناك بعض الأدلة تشير إلى صعوبة هدمه غير قابل للانهيار ، امتصاص حيوي تجريبي غير قابل للانهيار غير قابلة للانهيار
المواد النشطة إشعاعياً المواد المحدث للتلوث أسبستوس	يورانيوم ، بلوتونيوم أحماض غير عضوية - مواد كاوية caustics	غير قابلة للانهيار

بسبب أن المعالجة الحيوية تتضمن تكامل العديد من الاقتراعات العلمية والهندسية فإن المعلوماتية عن المعالجة الحيوية متفرقة بشكل عريض خلال المراجع التقنية . هناك المجالات والكتب في مجالات الهندسة الكيميائية والهندسة البيئية والهندسة المدنية والجيولوجيا الهيدرولوجية والكيمياء التحليلية والتوكسيكولوجي والميكروبيولوجي جميعها مصادر للمعلوماتية المطلوبة . علاوة على هذه الكتب والمراجع يوجد عدد كبير من اللقاءات العلمية التي تنشر إصدارات عن المعالجة الحيوية . في النهاية توجد قواعد بيانات الكترونية متاحة من خلال وكالة حماية البيئة الأمريكية Environmental Protection Agency (EPA) توفر معلومات مفيدة . الجدول (٦-١) يقدم معلومات عن هذه المصادر من المعلوماتية . وسوف أشر باللغة الإنجليزية كما هي تجنباً لأية أخطاء في المواقع .

جدول (٦-١) : مصادر المعلومات عن المعالجة الحيوية في قواعد المعلومات الالكترونية

Alternative Treatment Technology Information Center (ATTIC)

EPA database on innovative treatment technologies. Provides information on treatment technologies, treatability, sources of technical assistance, and a calendar of conferences, etc. relating to hazardous waste treatment. In addition, ATTIC has a special interest group (SIG) electronic bulletin board dedicated to bioremediation.

Cleanup Information Bulletin Board (CLU-IN)

Formerly known as the Office of Solid Waste and Emergency Response (OSWER) Bulletin Board. Contains information on innovative technologies for the remediation of Superfund and RCRA corrective action sites. Numerous special interest group areas including Ground Water, and Innovative Technologies.

System operator: (301) 589-8368 Online access: (301) 589-5366

EPA's Computerized On-Line Information Service (COLIS)

Free EPA on-line service for information on site cleanups. Currently consists of four modules: (1) case history files, (2) library search system, (3) site applications analysis reports, and (4) RREL treatability database.

System operator: (908) 906-6851 Online access: (908) 548-4636 Password EPA.

Vendor Information System for Innovative Treatment Technologies (VISITT)

Free EPA database (5^{1/4}-in or 3^{1/2}-in diskettes, DOS Version 3.3 or higher). Contains information on innovative technologies (bioremediation, thermal adsorption, chemical treatment, and soil washing) and companies which supply the technology. Information is based on information supplied by vendors. Information is not reviewed or certified for accuracy by the EPA. To obtain copies of the database, call VISITT Hotline: (800) 245-4505 or (703) 883-8448.

REFERENCES

- Baskt, J. S. 1991. Impact of present and future regulations on bioremediation. *J. Indust. Microbiol.* 8: 13-22.
- Eckenfelder, W. W., Jr. 1989. *Industrial Water Pollution Control*. McGraw-Hill Publishing Company, New York.
- Kovalick, W. W., Jr. 1991. Removing Impediments to the Use of Bioremediation and Other Innovative Technologies, in *Environmental Biotechnology for Waste Treatment*, G. S. Sayler, R. Fox, and J. W. Blackburn (eds.). Plenum Press, New York, pp. 53-60.

ثالثاً : الميكروبات والإنسان والنباتات : داء ودواء وغذاء

السؤال الأول : ما هي الميكروبات والدور الذي تلعبه في الأماكن التي توجد فيها ؟

الميكروبات ما هي إلا عضويات دقيقة توجد في التربة والماء وشبكات الصرف الصحي وأكوام القمامة حيث تقوم بتحويل هذه النفايات إلى نواتج غير ضارة لا يمكن إنكار منافعها على البيئة وإسهامها في تحقيق عوائد اقتصادية محسوسة تنعكس إيجاباً على منظومة الإنتاج الزراعي . لنا أن نتخيل الوضع الذي كان يمكن أن يكون عليها كوكب الأرض إذا لم تكن هناك ميكروبات فعالة وإذا لم تتحلل المخلفات والنفايات والجثث وبقايا النباتات وإذا لم تفعل وتحدث ما أطلق عليه الدورات الحيوية . لولا الميكروبات والنار لما كان كوكب الأرض على الحالة التي هو عليها الآن . من المثير للدهشة أن الإنسان يتطلع دائماً ويأخذ في الحسبان عمليات الإنتاج والتخليق والنمو ولا يهتم بالعمليات الهامة التي تخلصه والبيئة التي يعيش عليها ومن حوله من النفايات التي تنتجها عمليات البناء وجميعها من صنع نشاطات الإنسان وهي عمليات التآكل والتفسخ والتفكك . وهذه ثلاثة تسميات مختلفة لعمليات متشابهة . التفسخ يدل على شيء لا يريد الناس حدوثه والتخلص شيء يريدون حدوثه بل ويشجعون حدوثه أما التحلل فهو عملية وسط بين التفسخ والتخلص . في هذا المقام نركز على الجانب المشرق الذي تقوم به الميكروبات في التخلص من النفايات أياً كانت من خلال الهدم والتحلل ولكننا في نفس الوقت سوف نشير في عجلة إلى الدور السلبي بل والسيفي الذي تقوم الميكروبات والكائنات الدقيقة في مسار الأطعمة وغيرها من عمليات المرضية الضارة بالصحة العامة وهذا الفساد ناتج عن تكاثر أنواع معينة من البكتيريا بعضها لاهوائي يفسد الأطعمة في زجاجات التعليب إذا كان التعقيم غير كافي وبعضها مختزلة تنتج غاز كبريتيد الأيدروجين ذات الرائحة الكريهة كما في الذرة المعلبة ويطلق على هذا الفساد الانتان الكبريتي وهناك بكتيريا تنتج غازات في المعلبات وتسبب انفجارها . من أخطر أنواع البكتيريا سي بوتيلينوم التي تظهر في اللحم المعلب وهي بحد ذاتها غير سامة ولكنها تفرز سموم شديدة الخطورة استخدمت في الحرب الميكروبية وتسبب مرض خطير يطلق عليه "بوتيليزم" يؤدي إلى الموت عند تناول أطعمة مسممة به . وهناك فطريات الأعفان خاصة الأسبرجيلوس تتلف الخبز والجبن والحبوب إذا كانت غير جافة جيداً أو إذا كانت مخزنة في مخازن غير محكمة الإغلاق . هناك عفن يتكاثر داخل قشرة بيض الدواجن أ.فوميغانوس ويسبب إصابة الفقس بمرض التدرن الرئوي وقد تنتقل العدوى للعمال الذي يتعاملون مع هذه الكتاكيت المصابة كما حدث في ناتفي الريش في فرنسا . من أخطر الأضرار على الإنسان والحيوان تلك التي تحدث من تناول الفول

السوداني المعفن حيث يتلف الكبد بسبب السموم التي تفرزها هذه الفطريات خاصة سم الأفلاتوكسين .

الدور التخريبي والإفساد الذي تقوم به الميكروبات في المواد غير الغذائية من الأمور الخطيرة التي قد لا يتصورها البعض . من الأمثلة نمو فطريات الأعفان على الجدران والسقوف في المنازل والمخازن في حالة ارتفاع نسبة الرطوبة بالرغم من أنها لا تنمو ولا تتكاثر على الجبس ولكنها تنمو على الورق والصمغ حيث تتغذى عليها الميكروبات . الأعفان تنمو على الجلود ومنتجاتها بالرغم من عدم ملائمة الجلد في حد ذاته لغذائها وتكاثرها ولكنها تستغل الصبغات والمواد التي تستخدم لتلميع الجلد . عندما تزول المبيدات الفطرية من على مواد الدايكور في المنازل والمحلات سرعان ما تنمو فطريات الأعفان . من الأمور الطريفة ما حدث في الحرب العالمية الثانية من تلف عدسات الكاميرات والمناظير والأسطح الزجاجية من جراء نمو فطريات أعفان أ.ريستريثينيس ، أ.جلوكوز حيث كونت الأعفان طبقة رقيقة على هذه الأسطح . بالرغم من المقاومة المعتدلة النسبية للأخشاب ضد الاهتراء الجاف إلا أنه لا ينجو من هجوم فطريات الأعفان حيثما وجد في المباني والغابات والحدائق حيث تهاجمه أنواع عديدة من الفطريات وتسبب له خسائر فادحة والسبيل الأفضل هو الجفاف ولكن البعض يلجأ لمعاملة الأخشاب بالكريوزوت وهذا يستمر فعالاً لسنوات يتوقف عددها على الرطوبة .

تلعب الميكروبات دوراً هاماً في تدوير المخلفات وإعادة الدورة الطبيعية للعناصر الإحيائية فالفطريات مثلاً تهاجم الأخشاب وتفككها ثم تقوم البكتريا بهدمها وتحليلها إلى الأحماض الدهنية البسيطة التي قد تستفيد منها ميكروبات أخرى التي تعيش على السليلوز . الميثان من الغازات الشائعة لعملية الهضم وتولد الحرارة كذلك مما يفسد انتشار البكتريا المحبة للحرارة على كوكب الأرض . الميكروبات تهاجم الصدف كذلك وهو بروتين حيواني (كيراتين) ومن ثم فإن التفكك ينتج مواد نيتروجينية . كما تستطيع الميكروبات تفكيك الدهون كما في الجلود وحبس الجدران حيث تستفيد الميكروبات من الأصبغة المضافة . يحضر في هذا المقام الوفيات التي حدثت من جراء استنشاق هواء يحتوي على الزرنيخ الناتج من فعل الكائنات الدقيقة على الدهون وأوراق الجدران الملوثة بمركبات الزرنيخ . يعتقد الكثيرون أن المطاط من المواد الثابتة المقاومة للتحلل والانهيار وهذا غير حقيقي حيث تقوم الاكتينومييسات التي توجد في كل مكان بمهاجمة المطاط سواء على صورته الأصلية أو المضاف إليه الكبريت وعندما يبطل هذا الخليط تنشط البكتريا المؤكسدة للكبريت وتتكاثر عليه وتحوله إلى حامض الكبريتيك الذي يهاجم المطاط . بكتريا

الثيوباسيلليس المؤكسدة للكبريت سببت خسائر فادحة من جراء إتلاف خراطيم إطفاء الحرائق وسدادات العصائر بسبب حامض الكبريتيك .

البلاستيكات وبعض أنواع المطاط الصناعي المطاط المكلور + السليكونات منيعة ضد هجوم الميكروبات حيث تقوم البكتريا بهجوم المركبات الإضافية التي تشكل وسط صالح للتكاثر لها وللفطريات ولكنها لا تهاجم البلاستيك نفسه . لحسن الحظ أن كلا البلاستيك والمطاط الصناعي يتفكك بالضوء وبذلك يصبح في متناول الميكروبات التي تقوم بهدم وإخالة الدورات الطبيعية . أحماض الدبال تتفكك ببطيء شديد على غرار بعض المركبات العضوية المعقدة في قطران الفحم . هناك العديد من الميكروبات القادرة على استهلاك الأيدروكربونات التي تتشكل طبيعياً ومن أهمها البكتريا المؤكسدة للميثان كما سبق القول كما أنه توجد بكتريا وفطريات أعفان وخمائر قادرة على أكسدة الأيدروكربونات في النفط ووجودها في منطقة ما يشير إلى احتوائها على النفط الخام . في هذا المقام نذكر بما حدث في بقع الزيت التي نتجت من حرق آبار البترول ولم يزيلها سوى بكتريا مهندسة وراثية من أحد معامل الجيش الأمريكي . على الجانب الآخر تحدث مأساة إذا تسربت هذه البكتريا واستقرت في مستودعات وخزانات الزيت الخام في حال وجود الماء لأن البكتريا تتكاثر في الماء وليس في الزيت أو المازوت . يعتقد بعض الباحثين أن البكتريا المختزلة للكبريتات يمكنها أكسدة الأيدروكربونات نفسها باستخدام الكبريتات ويتشكل كبريتيد الأيدروجين الذي يلوث النفط ويتحول ولو جزئياً إلى الكبريت الحر الذي يسبب تآكل أجهزة تزويد الطائرات بالوقود خاصة في المناطق الاستوائية وشبه الاستوائية . لذلك لابد من الوقاية من أضرار البكتريا مع النفط عن طريق تنظيف الوقود من الماء بانتظام واستخدام مواد كيميائية فعالة ضد البكتريا المختزلة للكبريتات . الخسارة هنا مادية ولو أن هناك أنواع خطيرة من التلف عندما يتشكل كبريتيد الحديد بسبب اختزال البكتريا للكبريتات ويتأكسد عند تعرضه للهواء ويصبح ساخناً لدرجة قد تشعل بخار النفط في الخزان .

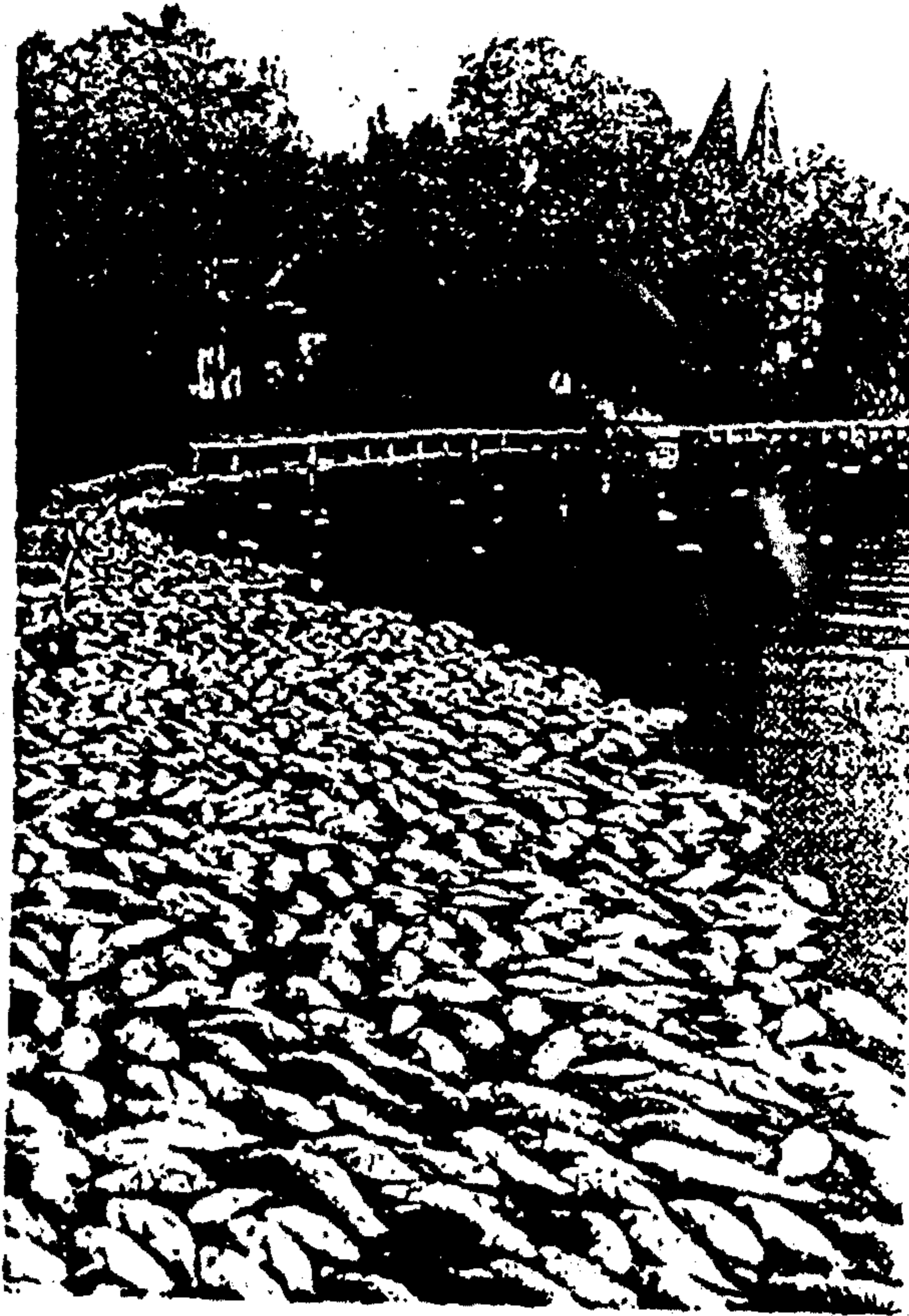
البكتريا المختزلة للكبريتات تسبب تآكل الأنابيب الحديدية المدفونة تحت الأرض مسببة خسائر مادية فادحة وصلت إلى ٥ - ٦ بليون دولار في أمريكا وحدها عام ١٩٩٠ . وجود الماء ضروري وفي غيابه لا يبدأ التفاعل لأن الأيدروجين يلتصق بسطح الحديد ويمنع حدوث أي تفاعل إضافي . أما إذا وجد الهواء يتفاعل الأكسجين مع الأيدروجين مكوناً الماء ويحدث التفاعل ويكون الصدا على الحديد ويتآكل الحديد ميكروبياً . حيث يحدث في أنابيب الصرف الصحي والغاز والماء . لذلك لا ينصح بدفن المواسير الحديدية تحت الأرض إلا إذا لم يكن هناك بديل آخر . في حالة الدفن لابد من التأكد من استمرار وصول الهواء إليها أو تغلف بطبقة من البلاستيك لا تستطيع البكتريا اختراقها والوصول

إلى معدنة الحديد . هناك طرق الحماية وهي الكهروكيميائية إلا أنها باهظة التكاليف . حتى شبكات المياه الساخنة المصنوعة من النحاس ليست بمنأى عن التآكل من جراء هجوم البكتيريا المختزلة للكبريتات وهي بكتيريا محبة للحرارة والتي تتكاثر في الأماكن الأبرد من الشبكة وتحول النحاس إلى كبريتيد النحاس .

قد يتساءل البعض : إذا كانت عملية الاختزال بواسطة البكتيريا المختزلة للكبريتات هي السبب الأساسي للتآكل داخل التربة فلماذا لا يتم التخلص الكامل من الكبريت وبذلك تتوقف العملية بكاملها ؟ الإجابة ببساطة استحالة هذا العمل حيث التخلص من الكبريت من الأمور المستحيلة حيث أن عسر مياه الشرب يرجع إلى وجود كبريتات الكالسيوم ونفس الحال مع المياه الجوفية ومواد البناء الأخرى . البكتيريا لا تحتاج إلا إلى كميات ضئيلة جدا من الكبريتات للنمو والتكاثر وفي أغلب الأحيان تكون متوفرة تحت سطح الأرض وهذا هو السبب في بقاء حدوث التحلل للمعادن تحت سطح الأرض . هذا يطلق عليه التآكل البكتيري وليس التآكل تحت الأرض بسبب وجود طرق أخرى للتآكل بخلاف الميكروبية . تستطيع العديد من فطريات الأعفان مهاجمة أغلفة الأسلاك المعدنية والكابلات وقد ينتج من هذا التآكل مواد أخرى تهاجم المعدن نفسه كما هو الحال مع الرصاص (تآكل ناجم عن نواتج الميكروبات وليس الميكروبات نفسها) كما في الأحجار والأسمنت المسلح . الكبريتيد الذي تشكله البكتيريا المختزلة للكبريتات يتأكسد على سطح حجارة معبد انكوردات في كمبوديا ينخر حجارة المعبد بسبب حامض الكبريتيك الذي يتكون على الحجارة . هناك حالات مماثلة كما في التماثيل الحجرية بباريس والتآكل الذي تعاني منه وأنابيب المجاري المصنوعة من الأسمنت المسلح .

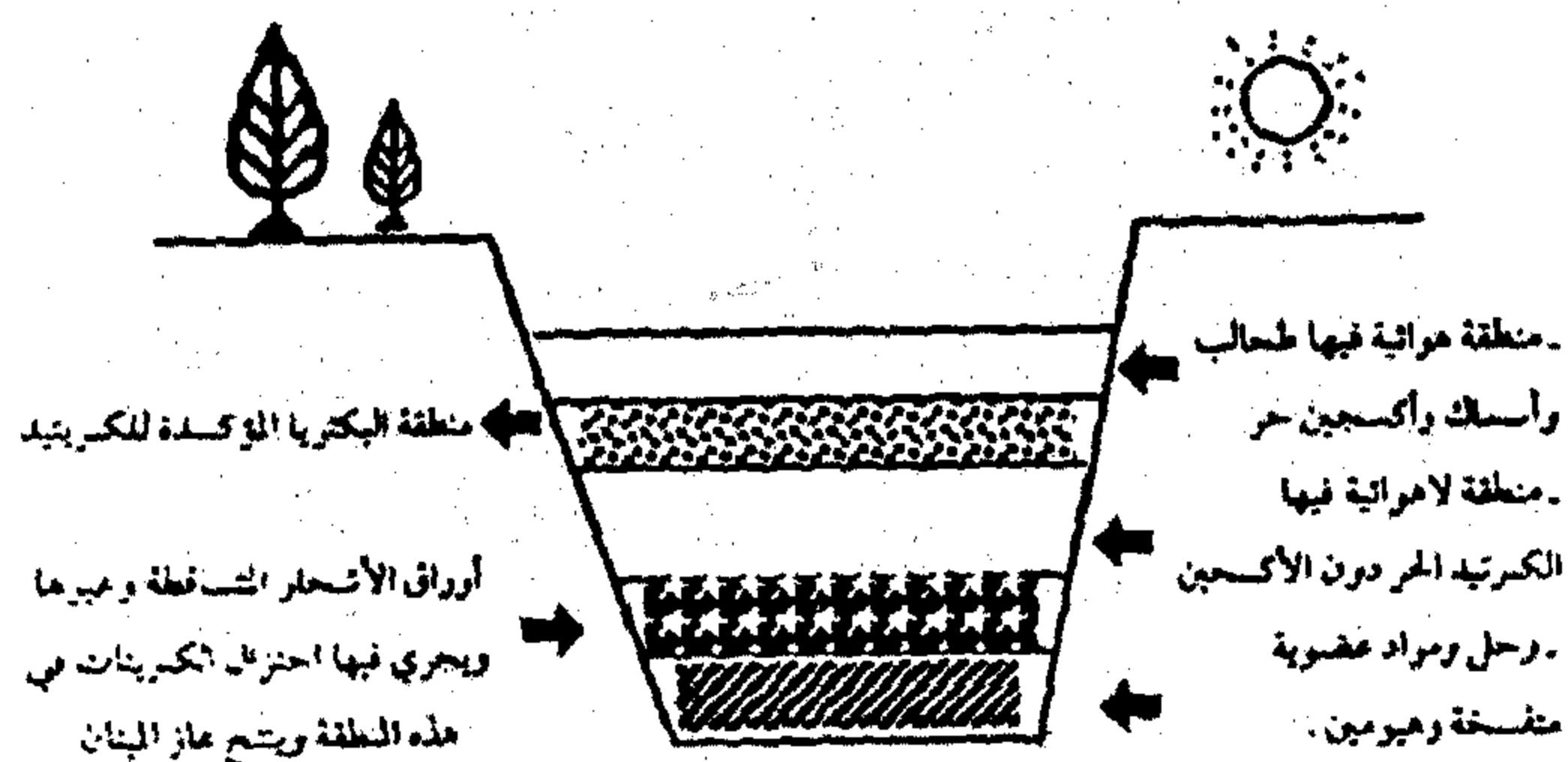
تلوث المياه مشكلة مستفحلة في العديد من دول العالم خاصة التلوث الكيميائي والميكروبي وتتوقف خطورة الوضع على إما إذا كان الماء جاريا أو راكدا . التلوث في مياه البحار والأنهار الجارية أقل بكثير مما هو الحال مع المياه الراكدة . ففي المياه الجارية يتوفر الهواء والميكروبات اللذان يقومان معا باكسدة المادة العضوية وتحويلها إلى ثاني أكسيد الكربون ونواتج أخرى مثل اللجنين والهيومين وهي نواتج منيعة ضد هجوم الميكروبات وتترسب بسرعة دون حدوث أضرار تذكر . في الماء الراكد وعندما تستنفذ الميكروبات كامل الهواء المتوفر وتبدأ البكتيريا اللاهوائية بالتكاثر وإنتاج رائحة كريهة تؤدي إلى موت الأسماك وتبدأ البكتيريا المختزلة للكبريتات بالتكاثر أيضا ومن ثم فإن الروائح الكريهة وكبريتيد الهيدروجين تحدث تسمم لمعظم الكائنات الحية . الشكل التالي يمثل أسماك ميتة قتلها اختزال الكبريتات البكتيري (ماخوذة من كتاب : الأحياء الدقيقة -

الميكروبات والإنسان للعالم جون بوستجيت ترجمة د. جميل الفحاك والصادر عن مطابع
وزارة الثقافة - دمشق - سوريا - ١٩٩٦).



أسماك ميتة قتلها اختزال الكبريتات البكتيري: في العام ١٩٧١ أصبحت بحيرة (باليك) في
يوغوسلافيا شديدة التلوث فترعرعت البكتريا الهوائية واستهلكت الأكسجين المنحل جميعه وهذا
ما مكن البكتريا المختزلة للكبريتات، وهي لاهوائية، من التكاثر بغزارة، وسبب كبير يسد
الهابدروجين الذي شكلته بنسجم أعداد كبيرة من سمك الشبوط النهري.

توجد في البحيرات والبرك الراكدة مناطق أكثر تلوثاً عند القاع حيث يكون الكبريتيد حراً وتوجد فوق هذه الطبقة منطقة تتكاثر فيها البكتيريا المؤكسدة للكبريت تستفيد من هذا الكبريتيد الحر بشكل طبيعي . سمك هذه الطبقة البكتيرية يعتمد على مدى صفاء الماء الذي يسمح بمرور الضوء (لأن هذه البكتيريا من ذوات التغذية الذاتية الضوئية) وفوق هذه الطبقة تعيش الأسماك والطحالب والعوالق (البلانكتون) وبشكل البحيرة بأكملها نظاماً مستقراً وتستمر دورة الكبريت بهدوء في أدنى المستويات .



قد يحدث التلوث المائي بشكل خطير بسبب المخلفات الصناعية والصرف الصحي مما يحدث خلل في التوازن الطبيعي نتيجة لاتساع المنطقة اللاهوائية فقد ينقلب لون البحيرة بأكملها إلى اللون الأحمر نتيجة لتكاثر بكتيريا الكبريت الملونة ويموت السمك . مازال في الأذهان ما أحدثته بكتيريا الكروماتيوم الملونة المؤكسدة للكبريتيد التي تسود في وادي النطرون أيام سيدنا موسى عليه السلام وارتباطها بحدوث أول حالة طاعون في مصر . قد يحدث التلوث بسبب انتشار الطحالب والبنية والخضراء . مثال آخر هو المجرى الأسفل لنهر التايغر في السينيات شديد التلوث والسمية على الأسماك وانبعث رائحة كبريتيد الأيدروجين وقد أدى مجابهة هذا الوضع إلى وضع تشريعات غيرت من الممارسات في النهر ومن ثم عاد سمك السالمون مرة أخرى بعد انحسار التلوث . ماذا أقول عن وضع

التلوث في نهر النيل مصدر الحياة والنماء للمصريين ؟ ماذا أقول كذلك فيمن يقومون عمدا بإلقاء مخلفات الصرف الصحي بكل ما تحمله من ملوثات كيميائية صناعية وزراعية في المياه المالحة للبحار ؟ لولا أن الملوحة تقتل معظم الميكروبات لحدث ما لم تحمد عقباه ...
رحمتك يا رب ...

السؤال الثاني : ماذا عن العلاقة بين الإنسان والميكروبات ؟

الميكروبات أو العضويات الدقيقة ما هي إلا مخلوقات غير مرئية العين في أي مكان على الأرض توجد فيه حياة ومخلوقات أكبر وقد توجد وحدها تحت ظروف لا يمكن أن تعيش فيها كائنات أو عضويات أخرى . يطلق على القشرة التي تغلف كوكب الأرض وحيث تعيش الأحياء العضوية بالغلاف الحيوي biosphere وتحتل معظم المخلوقات على الأرض السطح الفاصل بين الغلاف الحيوي والأرض . هناك الطيور التي تطير لمسافات كبيرة في الجو بينما اللاقاريات تحفر في الأرض لمسافات ليست كبيرة بينما الأسماك تحتل مدى واسع تحت سطح البحار وأعماق كبيرة . لقد تأكد من وجود جراثيم الفطريات والبكتريا بكميات كبيرة على ارتفاعات شاهقة في الجو تتعدى الكيلومتر الواحد فقد وجدتها وكالة الفضاء والطيران ناسا على بعد ٣٢ كيلومتر والميكروبات وجدت على أعماق تتعدى ١٠ كيلومتر في المحيطات . لقد وجدت ميكروبات حية في الأرض في تجاويف الصخور على عمق ٤٠٠ متر . يمكن القول أن السمك الأقصى للجو الحيوي حوالي ٤٠ كيلومتر بينما تحدث أنشطة الكائنات الحية ضمن مجال لا يتعدى عشرة كيلومترات في البحر وعلى اليابسة وفي الطبقات الدنيا من الجو . لقد تأكد أن غالبية الكائنات الحية تعيش ضمن مجال يقارب الثلاثين متر .

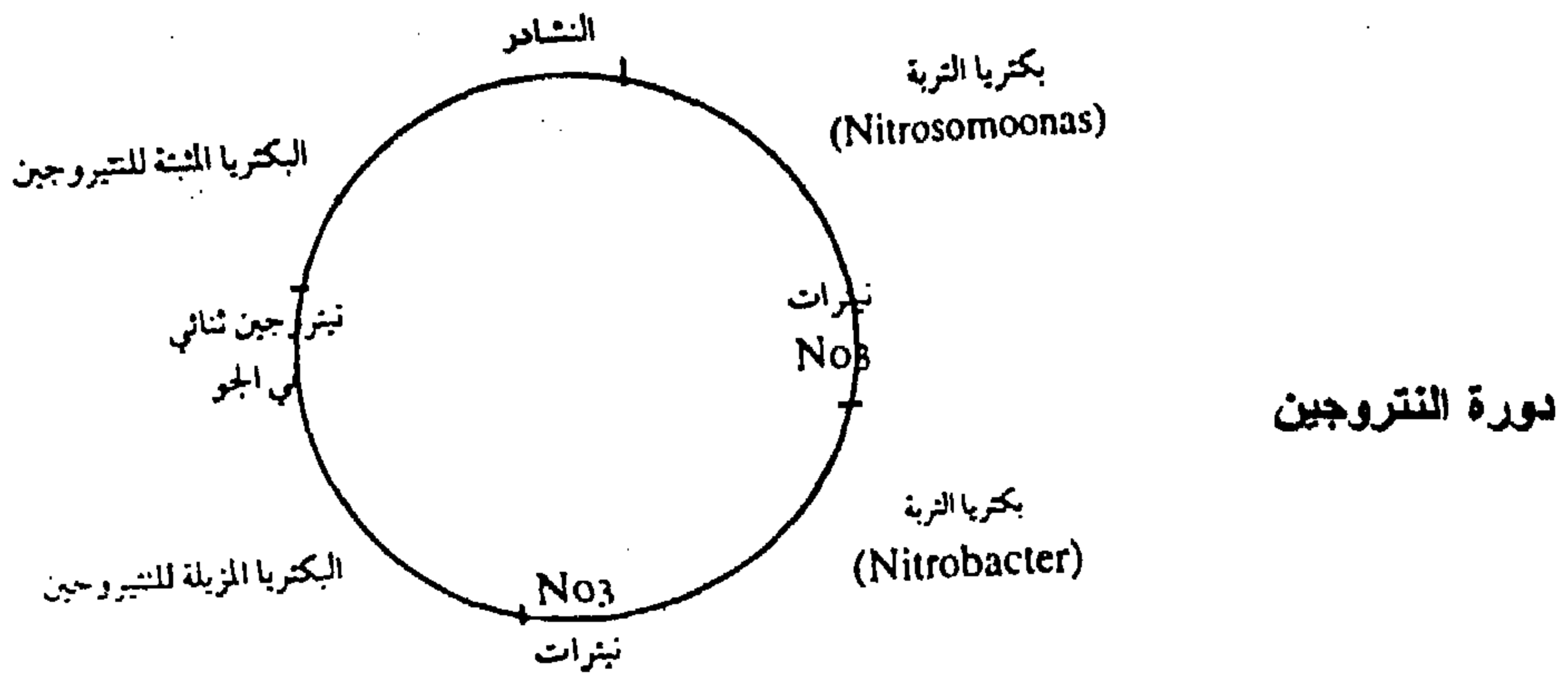
الكائنات الحية متعددة ومتنوعة بشكل مذهل وهي تعيش معا في توازن إلهي عجيب برغم التداخلات فيما بينها واعتماد بعضها على البعض الآخر وحدث التنافس وتقوم الطبيعة بتبديل الخل بعد حدوثه . دراسة العلاقة بين الكائنات الحية والبيئة يطلق عليها علم الأيكولوجي . يعتمد الإنسان والحيوان على النبات وأكلت العشب والنباتات تعتمد على ضوء الشمس لذلك فإن الشمس تعتبر القوة المتحكمة في استمرار الحياة على الأرض. يبدو أن هناك طائفة ثالثة من الأحياء يعتمد عليها الإنسان والحيوان وهي الميكروبات وهي أساسية لوجود الأحياء الراقية ومن أهمها الإنسان . قد يطلق البعض مسميات جراثيم ، أعفان ، خمائر ، فطور وطحالب أو البكتريا ، الفيروسات ، على الميكروبات المجهرية . هذه المخلوقات توجد بوفرة تفوق ما عداها من الكائنات الحية ففي الجرام الواحد من التربة يوجد ما يقارب المليون من البكتريا الحية حجم الواحدة من ١-٢ ميكرومتر (واحد من ألف جزء من المليمتر) بمعنى أن كل هكتار من التربة الزراعية يحتوي من ٢٠٠-٥٠٠

رطل من الميكروبات . لقد قدرت مجمل الكتلة للحياة الميكروبية بخمسة إلى ٢٥ ضعف من كتلة الحياة الحيوانية في البر والبحر .

تتكاثر الميكروبات بسرعة فائقة ومعدلات مذهلة إذا توفر لها الغذاء والحرارة المناسبة وكمثال فإن الخلية الواحدة في بكتريا ايشيرشيا كولاي تنتج كمية كبيرة من البكتريا تفوق كتلة الأرض في ثلاثة أيام إذا توفر لها الغذاء الكافي . هذه المخلوقات المجهرية مسئولة عن معظم التغيرات الكيميائية التي تحدث على كوكب الأرض . لذلك يكون السؤال المطروح : ما هي أهمية الميكروبات في عالم الكيمياء ؟ بادئ ذي بدئ نقول أنه في الوقت الحالي قد استقرت وهذات الكيمياء على سطح الأرض عما كان الحال عليه في العصور الأولى من نشأة الكون . التحولات الكيميائية تحتاج طاقة تتوفر معظمها من الشمس وليسنا في حاجة للتذكرة بأن الجو الحيوي للأرض نظام ديناميكي في التحولات الكيميائية تقوم به عوامل حيوية على حساب الطاقة الشمسية . نحن لا نستطيع القول بأنه لا تحدث أية تغيرات في الجو الحيوي للأرض الآن ولكن يمكن القول باستمرار حدوث تغيرات بطيئة والأنشطة الحيوية متعددة يكبح بعضها البعض الآخر حيث نجد أن التحولات الكيميائية على كوكب الأرض تخضع للنظام الدائري أو الدائر بمعنى تحول تركيب عضوي إلى تركيب غير عضوي والعكس وهكذا حتى يرث الله الأرض ومن عليها .

من الأمثلة الواضحة عن التحولات الكيميائية التي تلعب فيها الكائنات الدقيقة دوراً هاماً على كوكب الأرض يساهم في استمرار الحياة ما يحدث مع غاز النتروجين . الغاز هذا يكون أربعة أخماس جو الأرض وهو خامل لا يشتعل ولا يساعد في الاحتراق ولا يؤذي الكائنات الحية ويقاوم الدخول في تراكيب كيميائية تلقائية . على الجانب الآخر نجد أن النتروجين يحتل ١٠ - ١٥% من ذرات جزيئات البروتين التي توجد في جميع الكائنات الحية (العضلات - الأعصاب - العظام ... وغيرها وكذلك في الإنزيمات ...) متحدة مع غيرها من ذرات الكربون والهيدروجين والأكسجين وأحياناً مع الكبريت . لقد خلص العلماء إلى أن الكائنات الحية تتألف من ٨ - ١٦% من النتروجين وهذا يوضح أن الكائنات الحية في حاجة إلى النتروجين كي تنمو وتزدهر وعندما تحدث تتحلل وتنقسم بعض الميكروبات وهذه تموت أيضاً بشكل طبيعي أو تلتهمها أحياء أخرى مثل البروتوزوا . النتروجين يوجد متحداً مع ذرات أخرى ومن ثم لا بد من دخوله في عمليات التحول الحيوي أو التمثيل حتى يعاد مرة أخرى إلى الجو في صورة غاز النتروجين وهي دورة حيوية غاية في الدقة والإتقان وإذا لم تحدث الدورة لنا أن نتصور ما كان سيحدث من دمار على كوكب الأرض وما حوله من محيط حيوي وغيرها . في هذه الدورة تقوم النباتات باستخدام الفترات من أجل النمو وتحولها إلى بروتينات نباتية وحيوانية وبعد ذلك تتحلل هذه

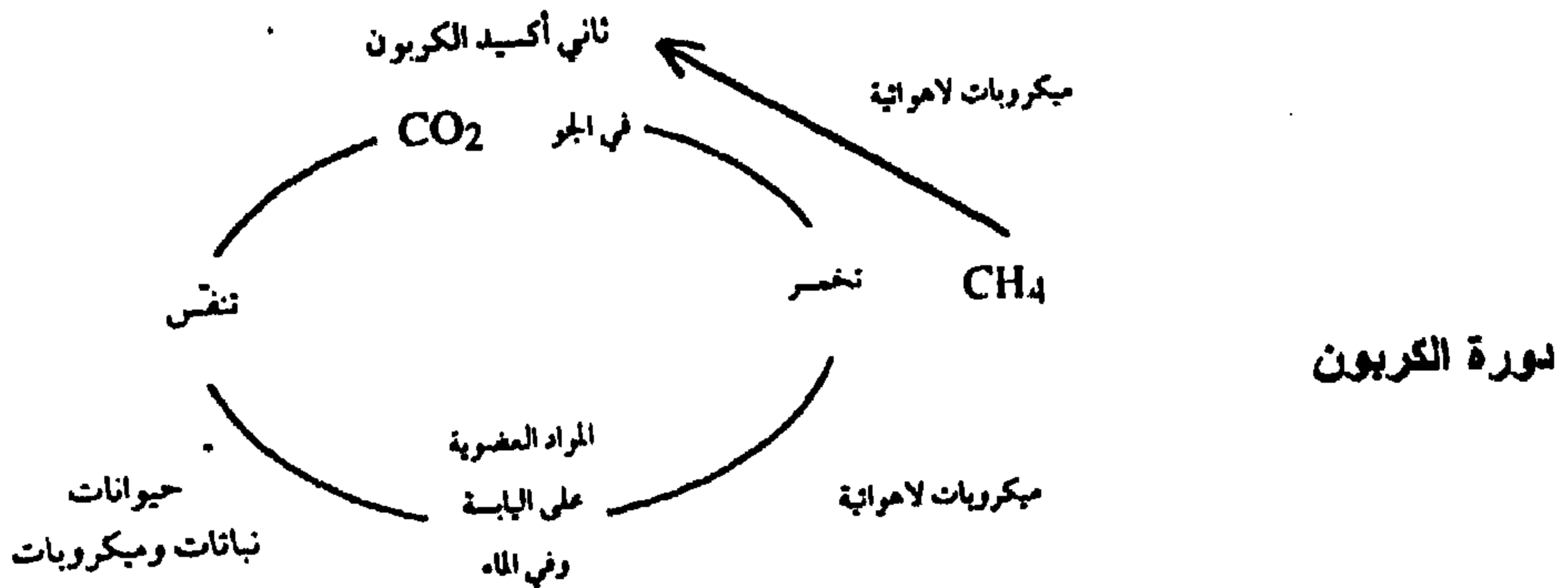
النباتات والحيوانات بفعل البكتريا وتطلق النشادر وتقوم مجموعتان من بكتريا التربة بتحويل النشادر إلى نترات عن طريق النتريكات . تستطيع البكتريا المزيلة للنتروجين الموجودة في التربة وأكوام السماد أن تطلق النتروجين من النترات على صورة جزيئات حرة من النتروجين وتقوم البكتريا المثبتة للنتروجين بتعويض النتروجين الذي يتسرب إلى الجو . الشكل التالي يوضح دورة النتروجين .



محتوى التربة من النتروجين المثبت (نشادر أو نترات) هو الذي يحدد خصوبتها والإنتاجية المحصولية . في حالة عدم خصوبة التربة وعدم قيام الكائنات الدقيقة بدورها يمكن اللجوء إلى إضافة المخصبات الصناعية والمصنعة ولكن بمقدار وحساب حتى لا تحدث تأثيرات جانبية ضارة وعكسية عما هو حادث الآن من تسمم الأرض من جراء الإسراف في إضافة الأسمدة النتروجينية خاصة اليوريا في مصر .

هناك دورة الكربون وهي في الأحياء في الأرض تكون وثيقة الصلة بالدورة التي يقوم فيها الأكسجين بدور هام في التحولات الجارية حيث أن جميع الكائنات الحية تتنفس والتنفس ما هو إلا تحول مركبات الكربون والايديروجين التي يتكون منها الغذاء إلى ثاني أكسيد الكربون والماء ويتم ذلك بمساعدة أكسجين الهواء الجوي. تقوم الكائنات الحية بأخذ أكسجين الهواء وتخرجه في صورة ثاني أكسيد الكربون بينما العملية العكسية التي يؤخذ فيها ثاني أكسيد الكربون ويخرج بدلا منه الأكسجين تقوم بها النباتات الخضراء باستخدام

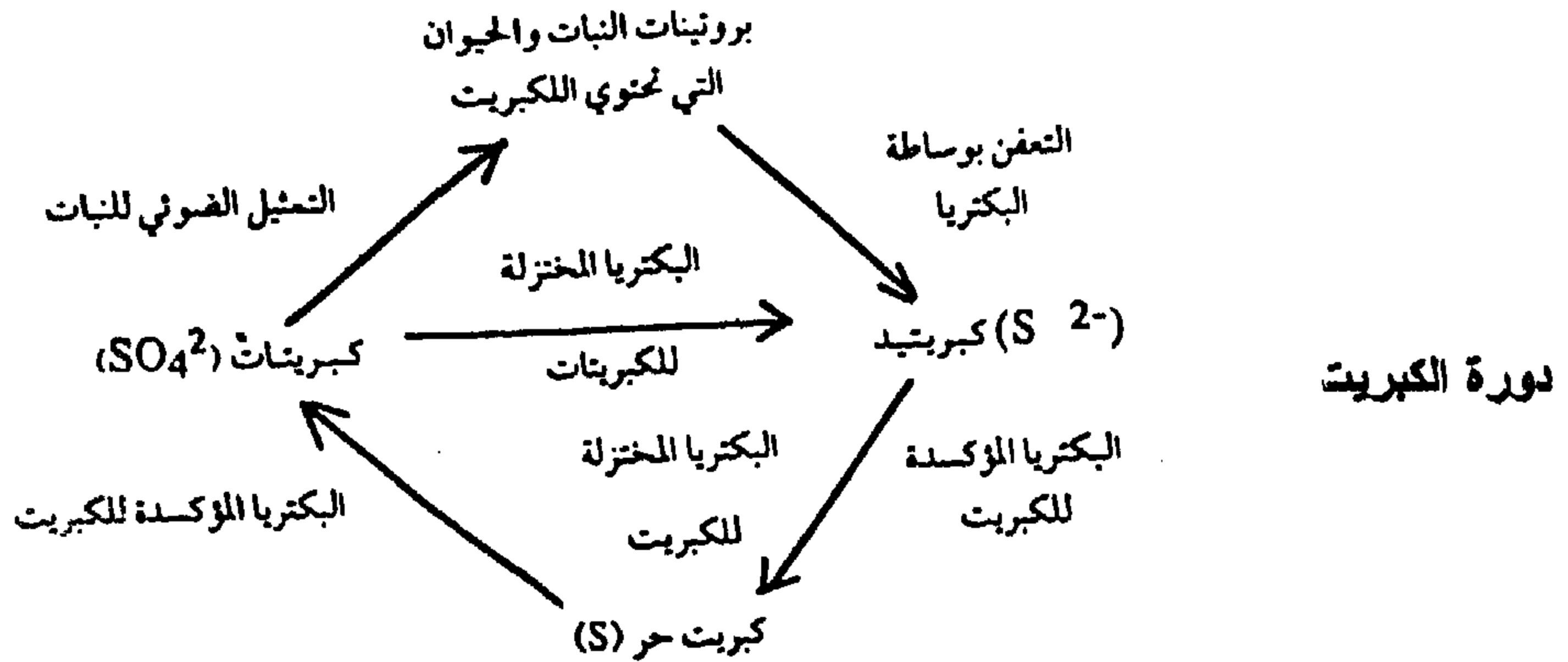
طاقة الشمس وحيث تقوم بإنتاج الكربوهيدرات . هذه العمليات تحافظ على التوازن في الجو حيث يبقى الأكسجين الجوي ٢١% ويظل ثاني أكسيد الكربون في حدود ٠,٠٣% . تعمل الكائنات الدقيقة في هذه الدورة على تحلل وتعفن بقايا المواد العضوية ومن ثم تعيد ثاني أكسيد الكربون إلى الجو مرة أخرى . في هذا المقام يجب الإشارة إلى البكتيريا اللاهوائية التي لا تحتاج إلى الأكسجين في تنفسها والقادرة على إنتاج الميثان أو الأيدروجين أو حمض البيوثيريك من المواد العضوية التي لا ينفذ إليها الأكسجين مثل النباتات الخضرية المتحللة في أعماق البرك الراكدة . عندما يتأكسد الميثان ومعظم النواتج التي تنتجها البكتيريا اللاهوائية تتأكسد مرة أخرى بواسطة ميكروبات أخرى تستخدم الأكسجين وتحوله في النهاية إلى ثاني أكسيد الكربون وهكذا يعاد الكربون إلى الدورة مرة أخرى . يبلغ المعدل الإجمالي للكربون الناتج من الدورة قرابة عشرة آلاف مليون طن سنوياً من خلال الدورة الآتية :



لقد أصبح القلق الذي كان يساور جميع المهتمون بشئون البيئة عن خلل التوازن في دورة الكربون حقيقة مع نهاية القرن العشرين حيث ارتفعت نسبة ثاني أكسيد الكربون في الجو ومازالت مستمرة في الارتفاع . الخوف كل الخوف أن يتعدى هذا الارتفاع قدرات التمثيل الضوئي الذي تقوم به النباتات وكذلك قدرة الميكروبات على استيعاب هذه الزيادة . الإنسان هو سبب هذه المشكلة الخطيرة بسبب ممارساته الخاطئة من حرق المواد الخام خاصة الفحم والزيت والغاز الطبيعي . هذا الغاز يعتبر بمثابة البيت الزجاجي (بفئة) حيث

يقوم بادخار حرارة الشمس مما يزيد من حرارة الأرض . هذه الكارثة تحدث بسبب تداعي طبقة الأوزون التي تحمي الأرض من الأشعة فوق البنفسجية وما يستتبع ذلك من مخاطر ومآسي على صور الحياة .

توجد عناصر أخرى مثل الأيدروجين والحديد والمغنزيوم والسليكون والفوسفور تدخل في تركيب الجزيئات الحيوية وتخضع لتغيرات دورية مشابهة دورة الفوسفور. تشير القلق لأن ١٣ مليون طن من الفوسفور تنتقل من اليابسة إلى البحر سنوياً وتلعب الميكروبات دوراً مهماً في هذه الدورة هناك دورة في غاية الأهمية هي دورة الكبريت الحيوية حيث تحدث فيها تفاعلات الأكسدة والاختزال وهناك مجموعة من الميكروبات تقوم بالاختزال وأخرى تقوم بأكسدة ما اختزلته الأولى والعلاقة بينهم ضئيلة ولكن المهم والمشارك بينهما هو عملية التمثيل لأنه يعتمد في الحالتين على ذرة الكبريت . في دور الكبريت يلاحظ اشتراك الكبريت في حالتين من حالات التأكسد أن الكبريت نفسه أكثر تأكسداً من الكبريتيد برغم عدم احتواؤه على الأكسجين والكبريتات أكثر تأكسداً . يأتي بروتين الحيوان في هذه الدورة من النباتات التي تحل عليها من الكبريتات في التربة . تطلق البكتريا الكبريت على شكل كبريتات وهي مادة مختزلة وتقوم بكتريا أخرى بأكسدة هذا الكبريت ثم تقوم بكتريا أخرى باختزال الكبريت إلى كبريتات من جديد وتقوم بكتريا غيرها بأكسدة الكبريتيد أو الكبريت إلى الكبريتات. بالطبع البكتريا تحتاج طاقة لهذه العمليات .



خلاصة القول أن الميكروبات تلعب دوراً هاماً في جميع المراحل والأطوار التي تمر بها العناصر الحيوية على كوكب الأرض وعلاقة ذلك باقتصاديات الأرض وغياب الميكروبات يعني اختفاء وجود الأحياء الأرقى . لنا أن نتصور مدى الكم الهيب من الجثث والمخلفات بكل أنواعها إذا لم تكن بكتريا التحلل والتفسخ موجودة وتقوم بنشاطها التي حددها لها خالق الكون العظيم ... سبحانه يا رب ... الميكروبات ليس جيدة تماماً ولا سيئة على طول الخط ولكنها الاثنان معاً . لذلك تبرز باستمرار العديد من التساؤلات مثل كيف دخلت الميكروبات حياة الجنس البشري ؟ لماذا دخلت ؟ ما هو الدور أو الأدوار الممنوعة بها وهل دورها كله مميزات على طول الخط أم هناك عيوب ؟

الميكروبات كدواء : لقد عرف منذ القدم أن أنواع معينة من التربة ذات الرائحة المعينة بسبب وجود الميكروبات تشفي الجلد من بعض الأمراض كما هو الحال في تربة المدينة المنورة . لقد تم تحديد أن هذه التربة تحتوي على نسبة عالية من فطريات البنسيليوم التي تفرز المضادات الحيوية وكذلك الاستربتوميسينات وكذلك بعض الخمائر والمحاليل المتخمرة كالعجين والبوظة . في الحضارات القديمة استخدم الخبز الملوث بفطر البنسيليوم في علاج بعض الأمراض البكتيرية قبل أن يكتشف العالم فلمنج عام ١٩٢٩ المضاد الحيوي ستربتوميسين الذي تفرزه الميكروبات . يوجد ميكروب اللاكتوباسيليس في المهبل حيث يقوم بحمايته من هجوم الميكروبات غير المرغوب فيها ويثبط نمو بعض الميكروبات المرضية مثل خميرة الكانديدا التي تهاجم أغشية المهبل . توجد ميكروبات القولون ومعظمها لاهوائية مثل : E-coli ، اللاكتوباسيليس والكلوستريديا وغيرها في توازن يعتمد على نوع وإتزان الغذاء وإذا حدث خلل في توازن هذه الميكروبات يقوم البعض بإنتاج غاز الأيدروجين بكمية عالية والذي يتحد مع مركبات الأيدروكربونات الناتجة من تخمر الغذاء مثل الميثان والإيثان وغيرها وتكون مركبات المركبتان التي تسبب مع غاز كبريتيد الأيدروجين رائحة كريهة وتجمع غازات أخرى في القولون مثل ثاني أكسيد الكربون والأيدروجين مسببة انتفاخ القولون . لقد وجد أن الميكروبات المفيدة في جسم الإنسان خاصة تلك التي تمده بالفيتامينات والعناصر الأخرى تتأثر بهذا الخلل . هناك بكتريا حامض اللاكتيك وهي مع الخميرة تنشط في الأمعاء الدقيقة وتعيد فلورا القناة الهضمية إلى طبيعتها وحيويتها وخصوصاً بعد تناول المضادات الحيوية . هذه البائنات الحيوية تقوي جهاز المناعة لدى الإنسان والإسراف في تناولها يسبب الأنيميا بسبب قيامها بامتصاص وادمصاص بعض العناصر المعدنية الهامة .

لقد استخدم من الجسم الثمري بفطريات عيش الغراب التي تؤكل مواد كيميائية تفيد في علاج السرطان وزيادة مناعة الجسم وخفض أمراض الشريان التاجي كما تستخدم في

الصين واليابان لعلاج البرد والأنفلونزا وآلام المعدة وضعف الدورة الدموية والإجهاد . كما تساعد على منع غزو الميكروبات وتقلل من أمراض القلب ودهون الدم والكوليستيرول . نفس الشيء وجد مع عيش غراب المياتيك الذي يفيد كذلك في علاج مرض السكر والفيروسات . يفيد عيش الغراب الشيتاني والريشي بوقف النمو السرطاني وينتج مادة مضادة للهرماتين لعلاج الحساسية . تم استخلاص المادة التي تفيد في علاج السرطان من عيش الغراب الشيتاكي وهي لينيتمان Lentiman .

هناك شاي الكومبوشا Kombucha وهو مشروب غير كحولي ناتج عن تخمر أوراق نبات الشاي الأسود والأخضر والأبيض بطريقة معينة حيث تتعاون بعض سلالات الخميرة والبكتيريا لإنتاج بعض المواد الحيوية الهامة مثل الأحماض العضوية والأمينية والفيتامينات والبروتينات الحرة وله رائحة عصير التفاح وهو منشط حيوي عام biostimulators . يطلق عليه شاي المحياه أو شاي الخلود Tea of immortality وعرف في اليابان عام ١٩٥٠ وأطلق عليه اسم كومبوشا نسبة إلى الطبيب الكوري كومبو وقد كان هناك فطر الشاجا الذي ينمو على جنوع أشجار البتولا وكان يصنع منه شاي بواسطة الفلاحين الروس وكان يستخدم محلوله في علاج الأمراض السرطانية وأمراض الجهاز الهضمي وانتشر هذا المحلول من روسيا إلى إيران وبولندا وألمانيا والدنمارك . تضم ميكروبات الكومبوشا مجموعتين مختلفتين في الخواص هما مجموعة الخميرة ومجموعة البكتيريا . من أهم الخمائر قوية التخمير ساكارومييس وزايجوسا كارومييس وهي تخمر جزيء السكر إلى تحول الايثانول وثاني أكسيد الكربون أما خميرة بريثانوبمايس تنتج كميات كبيرة من حمض الخليك وحمض البيوتيريك والأحماض العضوية الأخرى . إذا نمت هذه الخميرة في مزارع نقية فإنها تقتل نفسها بسبب إنتاجها كميات كبيرة من الأحماض العضوية لذلك يجب تجديدها .

أثناء عملية تخمير الشاي تتكون عدد من المركبات الحيوية الهامة مثل : ١- حمض الخليك وهو مضاد للسموم ويعمل كمادة حافظة ، ٢- حمض الكربونيك وهو منظم للرقم الايدروجيني في الدم ، ٣- حمض الجلوكونيك وهو مادة حيوية هامة لإزالة السموم من الجسم ويحفز إنتاج البوليمرات السكرية الغروية التي تساعد على مرونة الجلد وعدم تجعيده كما يسحب المركبات الفينولية من الكبد ويتخلص منها عن طريق الجهاز البولي كما ينتج مركب الجلوكوز أمين الذي يرتبط بالكولاجين والغضاريف ومن ثم يفيد في علاج التهاب المفاصل . يلعب مركب UDP-Glucuronic acid دورا مهما في التخلص من سموم الأدوية المتبقية في الجسم وكذلك التي توجد في الخمور والأغذية المصنعة ، ٤- حمض اللاكتيك وهو مادة حافظة ومزيل للسموم وينظم الدورة الدموية والقناة الهضمية ويمنع

الإمساك وينظم درجة حرارة الدم ويمنع حدوث الأمراض السرطانية ، ٥- حمض الأسنيك ويعمل كمضاد حيوي طبيعي ، ٦- حمض الأكساليك وهو مادة حافظة ويشجع إنتاج الطاقة في داخل الخلايا ، ٧- حمض المالك و هو يزيل السموم من الكبد ، ٨- حمض البيوتيريك وهو ينتج بواسطة الخميرة ويحمي الأغشية الخلوية لجسم الإنسان ، ٩- أحماض أمينية عديدة حرة تساعد في علاج الشيخوخة وتحفز تخليق الهرمونات ، ١٠- حمض الفوليك وهو يعمل مع فيتامين ب١٢ عل خفض الهوموسيثين في الدم مما يفيد القلب كما يعالج مرض الزهايمر ، ١١- فيتامين الثيامين ب١ وهو يمنع التهاب المفاصل ويخلص الجسم من الشوارد الحرة ويضاد الأمراض السرطانية وشيخوخة الخلايا ، ١٢- فيتامين الريبوفلائين ب٢ وهو ضد الحساسية والتهاب المفاصل ، ١٣- فيتامين النياسين ب٣ وهو صد التهاب المفاصل وتساقط الشعر والتخلص من الشوارد الحرة وينشط الرغبة الجنسية والطاقة كما أنه مادة مهدئة ومسكنة ، ١٤- فيتامين البيروكسين ب٦ يمنع تصلب الأنسجة ويمنع الروماتيزم والسمنة ، ١٥- فيتامين س هو مضاد للأكسدة . كذلك تحتوي الكومبوشا على عدد من الإنزيمات وبعضها تقوم بتحليل الكافين والثيوفيللين .

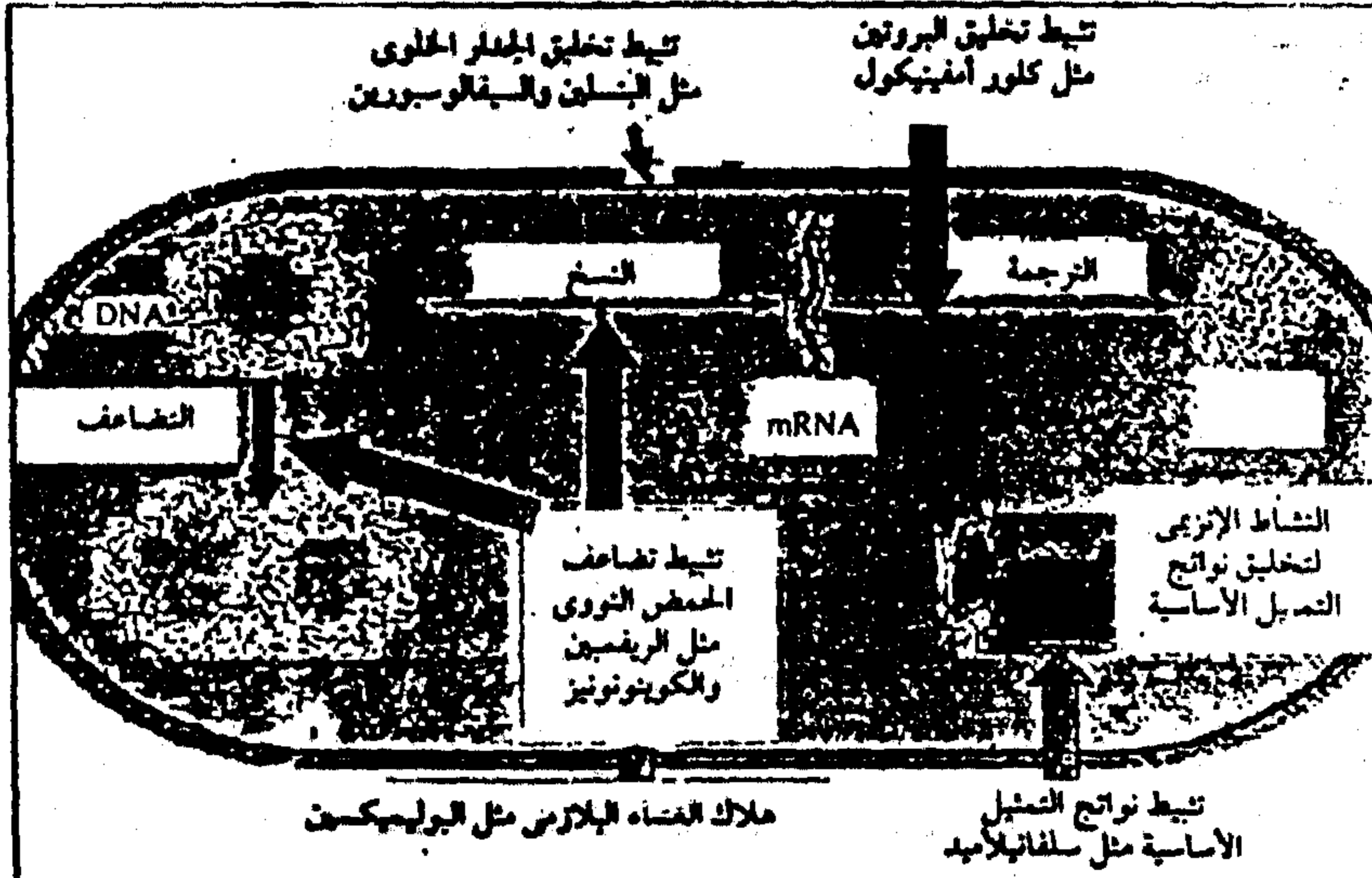
عن فوائد الكومبوشا نقول أنها تستخدم في العلاج الشعبي Folk Remedy للوقاية من الأمراض السرطانية بسبب احتوائها على مضادات الأكسدة من الفينولات الضعيفة كما تحتوي على حمض الجلوكورونيك المهم في إزالة السموم من الجسم كما تمنع امتصاص السموم في الجهاز الهضمي وتفيد في علاج مرض الإيدز ومرض الشلل الرعاش والشيخوخة وانخفاض الطاقة والتهاب المفاصل والربو وحب الشباب وضغط الدم العالي وخفض الكوليسترول والإجهاد الحاد والإحباط والبرد والأنفلونزا والإمساك والإسهال ومرض النقرس وضعف النظام المناعي وأمراض الكلى والحصاوي والبروستاتا والصدفية والروماتيزم والتهاب اللوز ومشاكل الجيوب الأنفية وتزيد من معدل نمو الشعر وتحوله إلى اللون الرمادي وتزيل التجاعيد والاكزيما وتفيد في التخسيس وعلاج أمراض السكر والصداع النصفي والتهاب الأعصاب . كل هذه الفوائد مجرد ملاحظات فردية وليس لها أساس علمي بحثي ومن ثم يجب عدم الإسراف في تناول هذا الشاي وينصح بعد استخدامها بواسطة السيدات الحوامل أو الرضع لأنها تؤثر على لبن الأم بسبب تأثيرها على حموضة الدم ويؤدي الإسراف إلى إضعاف الكلى والمثانة بسبب دورها الكبير في التخلص من السموم . كذلك يؤدي سوء الإنتاج وعدم وجود الكومبوشا إلى التسمم بالعناصر السامة مثل الرصاص عند تخميرها في أوعية غير مناسبة .



لا يمكن عدم الإشارة إلى دور الميكروبات في إنتاج المضادات الحيوية والتي تنتج من بعض أنواع التمثيل الغذائي لميكروب ما ويكون لها تأثير مهلك أو مثبط للميكروبات الأخرى عندما تستخدم بتركيزات منخفضة . تسمى ظاهرة تضاد ميكروب لميكروب آخر في الظروف البيئية العادية "مضاد للحياة antibiosis". لقد تم الكشف عن العديد من المضادات الحيوية ولعبت دوراً هاماً في علاج الأمراض Novobiocin ، Tetracyclin

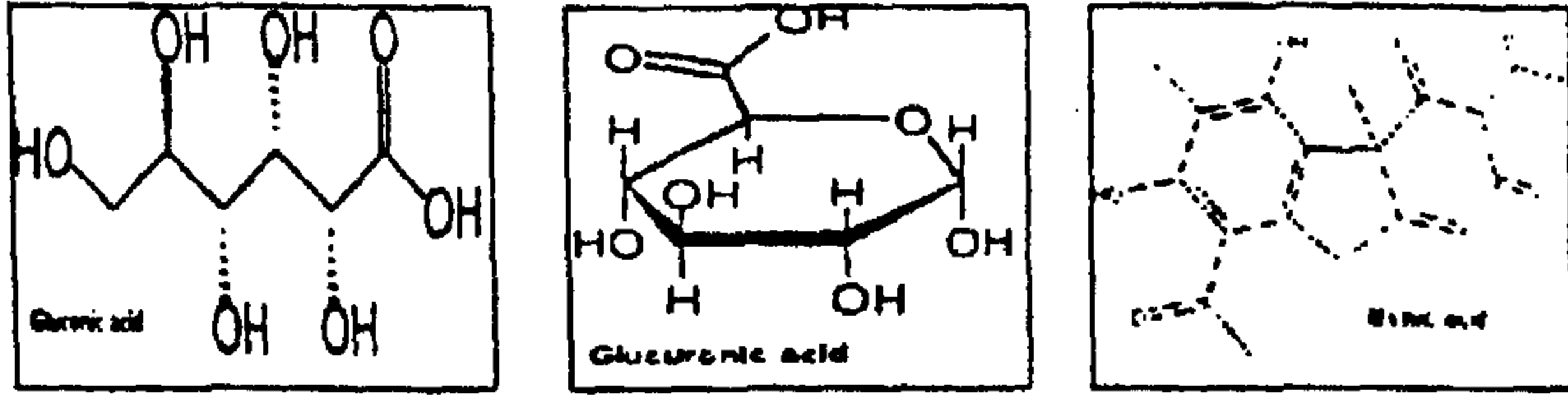
Griseofulvin , Trichothecin , Pyocyanin , Visocin , Polymixins . لقد تم تقسيم المضادات الحيوية على أساس تأثيرها على الميكروب فبعضها مميت للبكتيريا Bactericidal والأخرى توقف نمو البكتيريا Bacteriostatic وتنقسم على أساس تركيبها الكيميائي أو على طريقة تأثيرها على الميكروب :

١. تثبيط تخليق الجدار الخلوي عن طريق تثبيط تخليق مادة الببتيدوجليكان التي يتكون منها جدر البكتيريا مثل : Bactracin , Vancomycin , Cycloserine , Gepholosporins , Penicillins .
٢. مضادات حيوية تسبب هلاك الغشاء السيتوبلازمي وهي تتركب من العديد من الببتيدات مثل Gramicidins , Polymyxins , Polygene وتنتج بواسطة أنواع من بكتيريا الباسيلليس . البعض يؤثر على نفاذية الخلية .
٣. مضادات حيوية تثبط تخليق الحمض النووي والبروتين مثل الاستربتوميسين والتتراسيكلينات كما في الشكل التالي .
٤. مضادات حيوية تثبط بعض الإنزيمات .
٥. المضادات الحيوية للفطريات مثل Nystatin .
٦. المواد المضادة للفيروس مثل مركب انترفيرون .



الأنواع التي تقوم بها المضادات الحيوية

فيما يلي تركيب بعض الأحماض العضوية الموجودة في الكومبوشا .



بعض الأحماض العضوية الموجودة في الكومبوشا

السؤال الثالث : ماذا تعني بعلم الأحياء الدقيقة ؟

علم الأحياء الدقيقة يهتم وبتناول الأحياء التي تتألف من خلية واحدة أو عدد قليل من الخلايا وتُرى تحت المجهر . تشمل هذه الأحياء الدقيقة علمي النبات والحيوان ويهتم العلماء بخمسة مجاميع كبيرة من الكائنات الحية هي :

الطحالب : نباتات وحيدة الخلية كتلك التي ترى على أحواض تربية أسماك الزينة وهناك الأعشاب البحرية في البرك والمياه الراكدة وهي متعددة الخلايا . من أمثلة الطحالب وحيدة الخلية *Scenedesmus* , *Chlorella* , *Chlamydomonas* . تحتاج الطحالب الخضراء إلى الضوء كي تنمو وتتكاثر وتحول ثاني أكسيد الكربون إلى سكريات ونشا ولا تستخدم المواد العضوية . الأحياء الدقيقة التي تحتاج المواد العضوية يطلق عليها ذاتية التغذية *autotrophs* أما التي تحتاج إلى الغذاء العضوي يطلق عليها "ذاتية التغذية العضوية *Heterotrophs*" .

البروتيوزوات : مخلوقات وحيدة الخلية ومن أشهرها الأميبا وهي عضوية التغذية وتعتبر من أعقد أنواع البكتيريا . هناك الباراميسسيوم وكذلك الأسفاسيا والأبوجلينيا وتأثيرها ضئيل على الإنسان .

الفطريات : من أشهرها عيش الغراب والفاريكون وعفن الخبز نيروسبورا والأسبرجلس وهي تشبه النباتات من عدة وجوه فهي تنمو على شكل خيوط وتكون أكياس

جرثومية بداخلها الجراثيم ولا تحتوي على الكلوروفيل ومن ثم لا تقوم بعملية التمثيل الضوئي وهي عضوية التغذية وتقوم بتفكيك المواد الصلبة مثل الخشب والجلد . هناك بعض الفطريات التي ترتبط مع نوع خاص من الطحالب لتكون كائنات مركبة يطلق عليها الأشينا .

الفيروسات : كائنات أصغر من البكتيريا بعشر أو مائة مرة ويبلغ طولها من ٠,٢ - ٠,٠٢ من الميكرون وتسبب مرض شلل الأطفال ونزلات البرد في الإنسان وتسبب أمراض عديدة في الحيوانات . لقد أطلق العلماء الاسم Bacteriophages على الفيروسات التي تلتهم البكتيريا . الفيروسات تقع على الفاصل للكائنات الحية فهي لا تتنفس ولا تفكك المركبات الكربونية ولا تثبت ثاني أكسيد الكربون وهي لا تموت وعندما تصيب مخلوقاً بالعدوى تمنع أيضاً (الاستقلاب) حتى يتسنى لها خلق فيروسات جديدة . لقد تم تركيز بعض فيروسات النبات وبلورتها وحفظها سنوات عديدة في المعمل . كان يعتقد أن الفيروسات هي أصغر الكائنات الحية حتى تم الكشف عن عوامل مرضية أصغر من الفيروسات مشابهة لها وتسبب الأمراض والتفسخ لدى الإنسان والحيوان كما هو الحال مع الرقائق التي تسبب مرض Scrapie الذي يصيب الأنسجة العصبية للماشية .

البكتيريا : البكتيريا تسمية جامعة لكافة الجراثيم التقليدية وهي مخلوقات مجهرية صغيرة يبلغ طولها أو قطرها ١ - ٢ ميكرون ولا تملك نواة ويطلق عليها prokaryotes لتفريقها عن ذات النواة eukaryotes وتشمل آلاف الأنواع والسلالات وهي متشابهة لحد بعيد والمعروف منها ثلاثة أشكال رئيسية هي الباسيلي (العصوية) والكوكسي (كروية) والفاييروس على شكل واو . البكتيريا تتكاثر وتتضخم ثم تنقسم والبعض الآخر يعجز عن الانقسام وبعض البكتيريا يكون متحرك والآخرى تكون أبواغا تقاوم الحرارة والجفاف . معظم البكتيريا تعتبر عضوية التغذية وبعضها يقوم بالتمثيل الضوئي ومن ثم تنمو بالتغذية الذاتية مثل السيانوبكتيريا . بعض البكتيريا تشبه الفطريات تماماً وتسمى الأكتينومايسيتات وهناك الميكروبلازما التي تأتي في موقع وسط بين البكتيريا والفيروس أما أصغر أنواع البكتيريا هي الريكستيا وتسبب مرض الخناق . من أكثر أنواع البكتيريا شهرة هي البكتيريا المولدة لغاز الميثان . تتمتع الميكروبات بقدرة فائقة على الوجود المرتبط مع أحياء أخرى مثل الأشينات التي تمثل الارتباط بين الطحالب والفطريات وهناك البكتيريا التي تقوم بتثبيت نيتروجين الهواء الجوي في جذور النباتات . البكتيريا يمكن أن تشكل جزء داخلي من البروتوبلازم لدى البروتوزوا . من أهم الخصائص التي تتمتع بها الميكروبات ذات العلاقة بالجنس البشري قدرتها على التكيف وتستطيع تكوين سلالات مقاومة للمضادات الحيوية وتستمر في التكاثر ويحدث تغير في المظهر الخارجي للبكتيريا إذا زرعت في بيئة غير

ملائمة ولكنها تستطيع تدبرها والتكيف معها . قدرة الميكروبات على التكيف يعني من الناحية العملية أنها موجودة في أية بيئة من البيئات على الكرة الأرضية إما حية أو ساكنة وقادرة على القيام بكافة الأنشطة الكيميائية الحيوية .

هناك طرق مختلفة لتصنيف الميكروبات والكائنات الدقيقة ولكن يعتبر التصنيف على حسب نوع البيئة التي تزدهر فيها والمهام التي تقوم بها من أهم هذه الطرق . الميكروبات بصفة أساسية مائية فالبكتيريا والبروتوزوا والطحالب والفيروسات وجميع أنواع الميكروبات وحيدة الخلية تتطلب بيئة مائية تنمو فيها . ليس معنى أنها لا تنمو خارج الماء أنها تموت في الجفاف فهي تكون أبواغ تقاوم الجفاف والتي لا تشكل أبواغ تموت إلا إذا توفر لها كمية ضئيلة من البروتين . يمكن العثور على الميكروبات في ارتفاعات تصل إلى عدة أميال في غلاف الجو الخارجي مثل أبواغ عفن الكلودوسبوريوم والالترناريا وبكتيريا الميكروكوكس ويتساءل الكثيرون : هل الميكروبات تتكاثر وهي سابحة في الجو ؟ هذا احتمال غير وارد ولكن يمكن القول أنها تتكاثر على ذرات الغبار الرطبة . التجمد يقتل العديد من الميكروبات ولكن يمكن للبروتينات والتربة أن تحميها . من العجيب أن البكتيريا والفطريات الحية التي توجد في المناطق دائمة التجمد في القطبين الشمالي والجنوبي تحتوي على بكتيريا محبة للحرارة (٥٥ - ٧٠°م) بينما أقصى درجة حرارة يستطيع أن يتحملها الإنسان ٤٥ - ٥٠°م . هذا معناه أن الحرارة التي تتكاثر فيها البكتيريا تميت المخلوقات العادية لذلك تعتبر الينابيع والآبار الارتوازية والمناطق الجغرافية الحارة هي الموطن الطبيعي للبكتيريا . مازال السؤال محيراً وقائماً عن : كيف ولماذا توجد البكتيريا في التربة العادية الحرارة وفي المناطق المتجمدة ؟ . إذا تجاوزت درجة الحرارة ٨٠°م تصبح قاتلة لمعظم الميكروبات حتى المحبة للحرارة رغم وجود أنواع تسمى الكلوستريديا مقاومة جداً للحرارة . المياه المالحة تقتل الميكروبات ولذلك تحفظ الأطعمة بطريقة التخليل في وسط ملحي ونفس الأثر يحدث مع المحاليل السكرية . حتى المخللات والمحاليل السكرية عرضة للعدوى بميكروبات خاصة وفطريات وخمائر تنمو في هذه الأوساط . هناك ميكروبات محبة للبرودة وأخرى محبة للضغط العالي وهذا مازال مثار جدل كبير . على النقيض توجد ميكروبات لا تأبه للفراغ التام تقريباً إذا توفرت لها الرطوبة كما يمكن زراعة معظم أنواع البكتيريا اللاهوائية في أوعية مفرغة من الهواء ولا تحتوي سوى القليل من بخار الماء فوق وسط المزرعة السائل . هذه الظاهرة مقبولة في المعمل ولكنها ليست كذلك في المواد الغذائية المعلبة والمفرغة من الهواء . لا تتحمل البكتيريا ومعظم أنواع الفيروسات الأحماض حتى الضعيفة مثل حموضة الخل والتي تقوم على أساسها عملية التخليل حتى يتوقف تكاثر بكتيريا العفن العادية تماماً . هناك بعض البكتيريا تشكل أحماض

تساعد في عملية التخليل . هناك بعض أنواع الخمائر والأعفان تفضل الحموضة الخفيفة .
 ما بالنا إذا علمنا أن هناك كائنات عضوية دقيقة لا تتحمل حمض الكبريتيك المركز فقط
 ولكن نتججه وهناك البكتريا المؤكسدة للكبريت "ثيوباسيللي" . التي تؤكسد الكبريت أو
 خامات البيريت لتشكل ثاني أكسيد الكربون كما تفعل النباتات الخضراء وهي ميكروبات
 ذاتية التغذية إذا تزاوج الطاقة المكتسبة من ضوء الشمس مع عمليات ثاني أكسيد الكربون
 المشابهة .

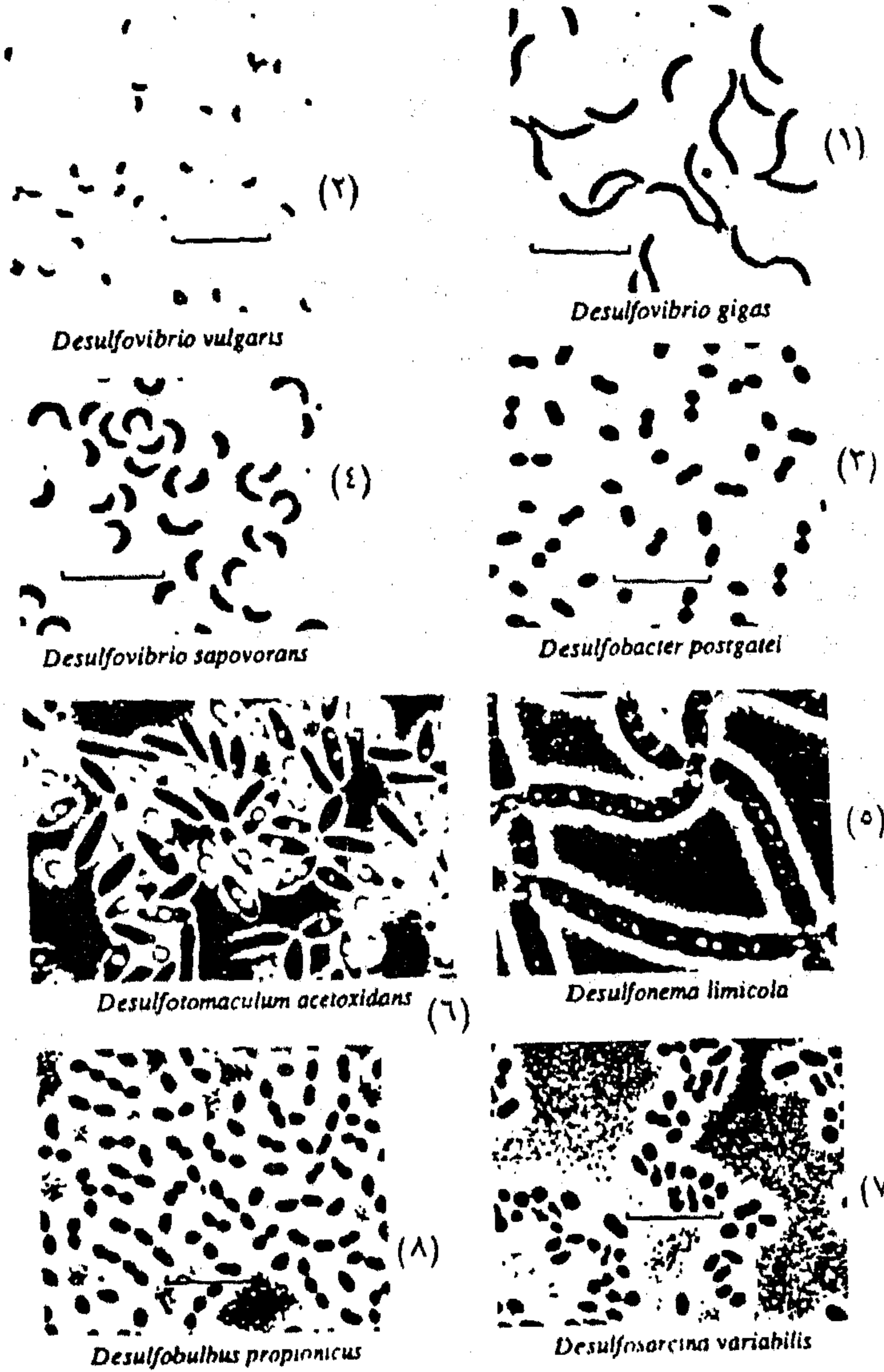
يمكن تصنيف الميكروبات المحبة للحرارة : محبة للحرارة ، محبة للحرارة المعتدلة ،
 محبة للبرودة . الميكروبات المحبة للملوحة : عادية ومحبة للملوحة . المحبة للضغط :
 عادية ومحبة للضغط وهكذا مع الجفاف . من أهم التصنيفات تلك التي تعتمد على العادات
 التغذوية . يمكن للبكتريا أن تقوم بتفاعلات متميزة من أجل التكاثف بطريقة التغذية
 الكيموالاتية كما يحدث مع الحالات الآتية :

- أكسدة الأيدروجين إلى ماء بواسطة الهيدروجينوماس .
- أكسدة النشادر إلى نترت بواسطة بكتريا نيتروباكتري .
- أكسدة شوارد الحديدوز إلى الحديديك بواسطة الثيوباسيللس .
- أكسدة الميثان إلى ماء وثاني أكسيد الكربون بواسطة ميثانوموناس .
- أكسدة الكبريتيد إلى الكبريت بواسطة بكتريا ثيوفيلوم .

هذه التفاعلات جميعاً تتم في الماء وتقوم البكتريا باستخدام هذه التفاعلات كمصدر
 بديل للطاقة من ضوء الشمس في عمليات التخليق الأولية للمواد الحيوية . طرق العيش
 بالتغذية الكيموالاتية لا توجد إلا عند البكتريا ويفترض وجود الهواء في كافة العمليات .
 التفاعلات ذاتية التغذية لا تحتاج إلى الهواء أو الضوء فمثلاً بكتريا ثيوباسيللي تتكاثر على
 حساب أكسدة الكبريت في الهواء وإذا لم يوجد الهواء فإنها تؤكسد الكبريت أثناء اختزالها
 شوارد النترات ويتحول الكبريت إلى حمض الكبريتيك والنترات إلى غاز النتروجين
 وتزاوج العضويات هذا التفاعل المتداخل مع اختزال ثاني أكسيد الكربون . هناك عضويات
 ميكروكوكس تستطيع إنجاز عملية مشابهة باستخدام الأيدروجين في اختزال النترات إلى
 غاز النتروجين . يطلق على البكتريا التي تعيش بدون هواء بالميكروبات اللاهوائية
 وبعضها يحتاج إلى الضوء والتفاعلات الكيميائية في تكاثرها بالتغذية الذاتية . بكتريا
 الكبريت الملونة مثلاً تؤكسد الكبريتيد إلى الكبريت شريطة أن تزود بالإضاءة .
 الميكروبات اللاهوائية ذات التمثيل الضوئي تشبه إلى حد ما النباتات الخضراء حيث

تستخدم ثاني أكسيد الكربون وهي تختلف عنها في أنها تحتاج إلى مادة قابلة للتأكسد - الكبريتيد أو مادة عضوية كي تزاوجه مع تثبيت ثاني أكسيد الكربون وتختلف عن النباتات الخضراء في أن تمثيلها الضوئي لا يخضع لوجود الأكسجين . من زاوية أخرى يتبين أن النباتات تستطيع استخدام الماء بدلاً من الكبريتيد أو المادة العضوية في التمثيل الضوئي حيث تشطر جزيئات الماء إلى الهيدروجين والأكسجين وتستخدم نرتي الهيدروجين في تثبيت ثاني أكسيد الكربون وتطلق الأكسجين على صورة H_2 . بكتريا السيانو تستطيع أن تنجز عملية مشابهة للتمثيل الضوئي الذي ينتج الأكسجين .

من أهم جوانب الأيض لدى هذه الميكروبات هو القيام بالتنفس ودعم التنفس في تميز لا مثيل له عند الأحياء الأرقى . فقد سبق القول أن البكتريا اللاهوائية تعيش بلا هواء على عكس جميع الأحياء الأخرى . هناك أنسجة نباتية معينة مثل البذور تستطيع التنفس لفترة محدودة دون هواء على غرار بعض الحيوانات البدائية مثل الديدان الأسطوانية وبرقات الحشرات تستطيع تحمل نقص الأكسجين لدرجة كبيرة ولكن الأيض يعتمد على استخدام الأكسجين لأكسدة المواد الغذائية . الفيروسات لا تتأثر بغياب الأكسجين لأنها تتكاثر على أبيض مضيفها . الميكروبات اللاهوائية تنمو وتتكاثر لاهوائياً بإحدى طريقتين : إما من تشطر جزيئات الغذاء إلى أجزاء أصغر وبهذا تحصل على الطاقة دون مشاركة الأكسجين وإما باستخدام بديل مؤكسد للأكسجين وتدعى هذه العمليات بالتخمير . هناك صنف آخر من البكتريا اللاهوائية المؤكسدة حيث تعمل بصورة مختلفة تقريباً حيث تستخدم الأيونات مثل النترات أو الكبريتات أو الكربونات عوضاً عن الأكسجين في أكسدة الأغذية العضوية فتصبح مادة مختزلة كما في الثيوباسيلي والميكروكوكس انتريفيكاتز من ذوات التغذية الكيموذائية .



بعض البكتريا المختزلة للكبريتات . ولهذه البكتريا أهمية اقتصادية كبرى وهي ذات أشكال وأحجام مختلفة معظمها ذات شكل متعرج ، وهناك المستديرة والمستقيمة والليمونية والخيطية الغليظة . فالديسولفورماكوليوم الظاهرة في الصورة رقم ٦ تشكل أبواغا . ويظهر قسم فقط من الديسولغانيمما الكبيرة نسبيا في الصورة رقم ٥ . أما الديسولفوفيريوس صورة رقم ١ ، ٢ ، ٣ فهي أو ما تتكاثر في المزارع الغنية، وهي المسؤولة عن معظم اختزال الكبريتات في الطبيعة ولكنها ليست الأوفر وجودا .

فيما يلي تصور مبسط عن طرق تبويب الميكروبات حسب معايير خاصة مثل التغذية والتمثيل الغذائي أو الأيض .

طرق تبويب الميكروبات :

كما كان تصنيف الميكروبات بالطريقة الحيوية التقليدية : حسب الجنس ، النوع ، الفوارق إلخ ... كذلك من المفيد تبويبها حسب مميزات خاصة : على سبيل المثال تقسم الميكروبات إلى أحياء ممرضة (تسبب المرض) وأخرى غير ممرضة :

حسب التمثيل الغذائي :
الأيض

حسب التغذية

حسب الموطن

تتغذى الهواء عندها إجباري
اختياري التنفس الهوائي
لاهوائي

Heterotrophs

تجبه حاراً Thermophiles

تستطيع أن تتغذى الهواء
ولكن ليس إجبارياً

ليست بحاجة إلى المواد
العضوية في الغذاء

Mesophiles تجبه معتدلاً

تحصل على غذاءها من
ثاني أكسيد الكربون

Psychrophiles تجبه بارداً

Autotrophs

Halophiles تجبه مالحة

لا تتغذى الهواء

Chems - autotrophs

Acidophiles تجبه حامضاً

تستخدم الطاقة الكيميائية في
تغذيتها

Alkalophiles تجبه قلوية

تجبه الضغط العالي

Barophiles

إن التنوع الكيميائي غير العادي لدى الميكروبات هو الذي جعل من تصنيفاتها المختلفة أهمية كبيرة . لقد سبق الإشارة إلى كيفية استخدام الميكروبات تفاعلات كيميائية مثيرة للدهشة في سبيل النمو والتكاثر وقد ركزنا على التفاعلات التي تتضمن بالدرجة الأولى مواد معدنية أو غير عضوية مثل الكبريت والحديد كما تم الانصراف إلى مواد التغذية الأساسية والمواد التي تزود بالطاقة ولم نذكر بالتفصيل تثبيت النروجين .

خلاصة القول أنه لا توجد مادة أو مركب يستعصى على الميكروبات أن تفككه وتحلله وتخلص البيئة منه فالميكروبات تبعاً للنوع تستطيع تحلل السليلوز والألياف في الخشب والكتين في الأصداغ والكيراتين في الشعر والمواد المصنعة كالجلد والورق وهناك بكتيريا أخرى أو خمائر تمثل الشمع والايديروكربونات الأخرى مثل البترول والكيروسين وشحوم البترول وبعضها يهاجم الفحم والأسفلت ومواد البناء كما يمكن لبعض أنواع البكتيريا استخدام الايدروجين والميثان والبولي اثيلين والنايلون والبولسترين والبوليوريتين وهناك عضويات تهاجم السموم القوية مثل الفينول وتتكاثر فيه وهناك أعفان تتكاثر على السيانييد وتستخدم كمصدر للكربون وكمثال مبيد الفلورواسيتاميد الذي حدثت فيه كارثة موت الحيوانات عام ١٩٦٣ في مقاطعة كينت وتم الحصول على ميكروبات من التربة قادرة على تكسير هذا السم الخطير . لقد اكتشف أن بعض الميكروبات عندها مقدرة على تحمل المواد السامة بتركيزات خفيفة . على الجانب الآخر توجد بعض المواد البلاستيكية والمنظفات إضافة إلى الكربون النقي على صورة الجرافيت أو الماس منيعة ضد الميكروبات . الميكروبات قادرة على تأكل وتحلل الحديد والفولاذ والأسمنت المسلح والمحارة والزجاج والمطاط .

بعض أنواع البكتيريا قادرة على اكتساب صفة المقاومة ضد المواد السامة كما هو الحال مع البكتيريا المقاومة للبنسلين بسبب احتوائها على إنزيم البنسلينيز وفي الإنسان يمكن الحصول على ميكروبات مهيأة لمقاومة عقاقير السلفوناميد ومعقمات الفلافين ومختلف المضادات الحيوية وهناك سلالة من العفن تتكاثر في محلول كبريتات النحاس في ٢% من حمض الكبريتيك مع قليل من السكر . لقد طور العفن آلية يبقى بها على مادة النحاس خارج جدران خلية . تجدر الإشارة إلى أن الأنشطة الكيميائية حيوية متشابهة من حيث الجوهر لدى الكائنات الحية على كوكب الأرض ماعدا الفيروسات . الميكروبات تتميز بأنها تستطيع أن تستفيد من أساليب غير عادية للحصول على الطاقة لتقوم بعملية الأيض التقليدية ويمكنها أن تتكيف لإنجاز هذه العملية في ظروف يمكن أن تكون قاتلة للعضويات الأرقى . لذلك توجد الميكروبات في كل مكان على كوكب الأرض وفي أماكن لا يمكن للإنسان تصورها أو تحملها ومن ثم فهي تؤثر على التوازن الطبيعي والوجود الإنساني والاقتصاد وشتى صور الحياة . لذلك أطلق على هذا الفرع من المعرفة : علم الأحياء الدقيقة التطبيقي والصناعي والاقتصادي والتقنوي .

السؤال الرابع : ما هي العلاقة بين الإنسان والميكروبات والنباتات ؟

نحاول الإجابة عن هذا التساؤل كما ورد في كتاب "الميكروبات والنباتات" للأستاذ الدكتور العالم / حسين محمد العروسي كما ورد في إصدار سلسلة العلوم والتكنولوجيا للجميع والصادر عن مكتبة المعارف، الحديثة بالإسكندرية . منذ بدأ الخليقة على كوكب الأرض يوجد صراع مستمر بين الميكروبات والنباتات وقد قام الإنسان بعد أن تعلم القراءة والكتابة بتسجيل مشاهداته عن ضعف ومرض النباتات التي كان يزرعها وكانت التعليقات التي يشرحها يغلب عليها الغموض والخرافات حيث لم يكن هناك وجود لعلوم أمراض النباتات والحشرات وغيرها . واتجهت عقائد الرومان لنفس اتجاهات الإغريق حيث أقنعوا أنفسهم بأن ظهور مرض الصدا في نباتات القمح إلى غضب إلهي الصدا بويجوس وروبجيوسبس إثم اقترفه غلام في الثمانية عشر من عمره عندما أشعل النار في ثعلب خطف دجاجة من أبيه . هناك أمثلة عديدة في كتب أبتيم لبني إسرائيل عما حدث لمحاصيلهم من أضرار عقابا لهم على سوء أعمالهم وعدم إطاعتهم وعدم إطاعتهم لأوامر الرب ونواهيهم. جاء في كتاب التثنية منذرا من لا يعمل بوصايا الرب "يضربك الرب بالسل والحمى والبرداء والالتهابات والجفاف واللفح والذبول فتتعبك حتى تقنيك" .

في الأربعة قرون الأخيرة تقدمت العلوم كثيرا في الكشف عن الكثير من أسرار الحياة ومنها معرفة حقيقة الصراع بين النباتات والميكروبات وانعكاس ذلك على رفاهية الإنسان . فسي هذا السياق أمكن تقسيم تاريخ الإنسان الفكري العلمي إلى ثلاثة مراحل على النحو التالي :

المرحلة الأولى : مرحلة الاعتقادات الخرافية خلال الفترة ١٦٦٥ - ١٦٨٣م حيث لم يكن للميكروبات وجود في نظر الإنسان .

المرحلة الثانية : مرحلة التوالد الذاتي للميكروبات autogenesis في الفترة من ١٦٨٣ - ١٨٦٠م حيث عرفت الميكروبات وأعتقد أنها تنشأ من الجو تحت ظروف خاصة . قام العالم صناع العدسات الهولندي بتسجيل مشاهداته وقام برسم ووصف مجموعة من الميكروبات التي توجد في فمه رغم عنايته الشديدة بالنظافة وقال أن مجموع هذه الميكروبات في فمه تزيد عن مجموع سكان هولندا .

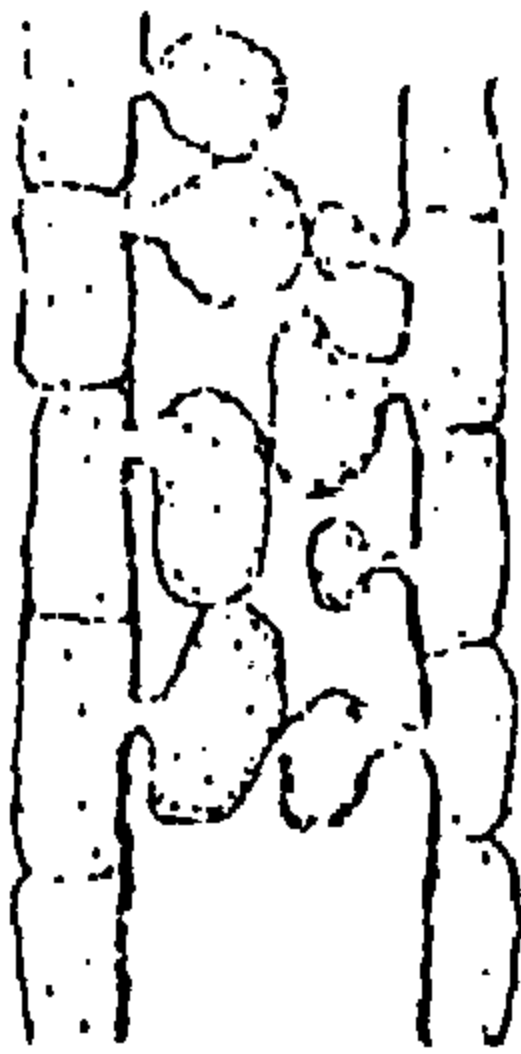
المرحلة الثالثة : وهي المرحلة الحديثة التي تبدأ من عام ١٨٦١ عندما اكتشف لدوي باسفير الدور الذي تلعبه الميكروبات في حدوث الأمراض الضارة للكائنات الحية وأن الميكروبات لا تولد ذاتيا بل تتكاثر ذاتيا وتنمو وتحدث عدوى.

تتكاثر الميكروبات مما يؤدي لزيادة أعدادها وتهاجر أو تنتقل من مكان لآخر بحثاً عن أفضل الظروف لمعيشتها وتكاثرها والقليل منها يستقر على العائل المناسب وقد تنهي حياته قبل وصوله إلى عائلة أو قد يصل في حالة من الضعف فلا يستطيع مهاجمة النبات ولا الحصول على الغذاء . الميكروبات التي تصل للعائل المناسب لا تهاجمه في الحال ومباشرة بل بتوقيت من صنع الطبيعة يرتبط بحالة النبات وحيويته وحرارة ورطوبة الجو وضوء النهار أو ظلمة الليل وعندئذ تبدأ المعركة مع النباتات . مهاجمة الميكروبات للنباتات ليست تحصيل حاصل أو مجرد المشاكسة أو القتال من أجل الحياة فالنباتات تريد العيش والكائنات الدقيقة أو الميكروبات كذلك بل هناك الكثير من الميكروبات لا تستطيع العيش بعيداً عن النباتات أو بدونها فهي مصدر السكن والغذاء والنمو والتكاثر فالميكروب المهاجم طفيلي يغتصب غذاؤه من النبات اغتصاباً والنبات بدوره لا يستسلم بل يدافع ويقاوم الغزو . بعض الميكروبات تحصل على الغذاء من الجذور والبعض الآخر من السيقان والأوراق والأخرى تهاجم الأزهار والثمار وهناك ميكروبات تنمو في أنسجة النبات وقد تصل إلى الأوعية الغذائية حيث الغذاء وفير ومتجدد . إذا كانت الظروف ملائمة بعد وصول الميكروب للعائل تبدأ في الهجوم وإذا كانت غير مواتية تظل الميكروبات متحفزة وعندما تحين الفرصة المناسبة تبدأ الهجوم ومن ثم يكون عليها أن تخترق الجدر الخارجية

دخول الميكروبات إلى داخل النبات خلال فتحاته الطبيعية أصعب كثيراً من دخولها إلى داخل حيوان خلال فتحاته . معظم الميكروبات يمكنها الدخول إلى النبات خلال فتحات الثغور كما هو الحال مع الميكروب البكتيري المسبب لمرض تقرح الموالح . لكل ميكروب طفيلي ظروف بيئية يفضلها لبدء هجومه على النبات فميكروب فيتوفثورا انفستاتز المسبب لمرض اللفحة المتأخرة في البطاطس يفضل الجو المائل للبرودة المشبع بالرطوبة . الميكروبات التي تنقب جدران النبات لتحقيق الغزو تحتاج إلى إمكانيات خاصة الجهد الميكانيكي الذي يتطلب من الميكروب الفطري أن يثبت نفسه بقوة على سطح النبات عن طريق عضو الالتصاق ثم يرسل أنبوبة العدوى الدقيقة لتقب الجدار وفي الغالب يستعين بإنزيمات خاصة لإذابة موضع التقب كما في الميكروب الفطري الذي يسبب التبقع البني في الفول البلدي . الميكروب المسبب لمرض التفحم السائب في القمح يسلك عند دخوله النبات مسلك حبة اللقاح . الكثير من الميكروبات لا يستطيع المرور خلال فتحات النبات الطبيعية كما يمكنه تقب جدر النبات الخارجية ولكنها تبحث عن جرح تمر من خلاله كما في الفطر إندوثيا مسبب مأساة أبو فروة . كذلك تختلف الميكروبات في الأعداد التي تمكنها من أن تبدأ الهجوم الناجح فقد يكفي ميكروب واحد لإحداث العدوى وظهور المرض كما في فطريات البياض الدقيقي والبعض الآخر يتطلب أعداد كبيرة وقد يساعد هذا العدد

الضغط في الضغط على جدران الخلية مما يؤدي إلى انهياره وانتقال الميكروب سريعاً إلى الخلية وإعادة الهجوم الجماعي كما في فطر الريزوكتونيا على جدران درنات البطاطس .

الميكروبات عندما تهاجم النباتات لا تهدف إلى إضعافه والقضاء عليه بل تستهدف المعيشة والحصول على الغذاء والتزاوج والتكاثر لأن في بقاء النباتات استمرار لحياة ونشاط الميكروبات . تختلف الميكروبات في وسائل تعايشها مع النباتات العائلة لها فبعضها يقضي على النباتات سريعاً والبعض الآخر يكون هجوم بحساب حيث تترك النبات فرصة لتعويض التآلف وهذه يطلق عليها الميكروبات المتوازنة . هناك الميكروبات المخربة التي تحيي حياتين الأولى حياة حرب مع النباتات وحياة سلام بعيدة عن النباتات الحية حيث تعتمد على المواد العضوية المتحللة لغذائها وقد تأخذها من النبات العائل بعد موته أو من كائنات أخرى متحللة . ميكروبات هذا النوع لا تختص بنبات من نوع معين بل تصيب أنواعاً مختلفة من النباتات وهي في تطفلها تفرز إنزيمات تنتشر في أنسجة النبات متقدمة النمو الميكروبي فتضعف من أنسجته وقد تحللها ويطلق عليها بالميكروبات المخربة . وجود الطفيل وتكاثره السريع في أنسجة العائل يدفع النبات للقيام بإفرازات دفاعية تسبب هلاك العائل نفسه مما يؤدي إلى تكوين حواجز في صورة نموات خلوية بالونية عديدة داخل القنوات الغذائية الناقلة للماء والغذاء من الأرض تعرف بالتيلوزات وبذلك ينقطع وصول الماء والغذاء إلى أجزاء النبات العليا مما يؤدي إلى موت النبات قبل تمام تطفل الميكروبات عليها .



يسار : قطاع طولي

يمين : قطاع عرضي

تكوين تيلوزات داخل وعاء خشبي

من أمثلة الطفيليات المخربة تلك المسببة لأعفان الثمار والخضراوات أثناء تخزينها وتسويقها كما في الميكروب البكتيري إروينيا كار ترفورا الذي يسبب العفن الطري فتصبح الأنسجة النباتية طرية لزجة وغالبا ما تظهر رائحة كريهة خاصة في الكرنب والقرنبيط واللفت مما يجذب بعض أنواع الذباب .

رابعا : نظرة شاملة عن المعالجة الحيوية (مأخوذة من شبكة المعلومات الدولية) :

D. Dalee, Department of Biology, Faculty of Science & Technology, Yala Rajabhat University.

١. المخلفات أو العوادم العضوية الضارة :

(منتجات البترول - المبيدات الفطرية - المبيدات الحشرية - مبيدات الحشائش) .

٢. الملوثات الأكثر شيوعاً :

- الأيدروكربونات التجارية : جازولين ، زيت الديزل ووقود الطائرات ، النافثا (مادة خام تستخدم في الصناعة) ، زيت التسخين .

- الكيمائيات التي تشمل مركبات BTEX : البنزين ، تولوين ، اثيلين ، زيلين .

- المركبات العضوية الهالوجينية (المذيبات) : تراي كلورواثيلين ، تترا كلوروايثان ... الخ .

- الأيدروكربونات الثقيلة : الزيت الخام (خط الأنابيب) ، المستودعات والانسكاب (الوقود الثقيل من مصانع الكهرباء - القطران - الكريوزوت المستخدم في معالجة الخشب) .

- العناصر الثقيلة .

- المتفجرات .

٣. المعالجة الحيوية Bioremediation :

- المعالجة الحيوية يعني استخدام الكائنات الحية الدقيقة لهدم الملوثات البيئية في الأرض والمياه الجوفية إلى مواد أقل أو عديمة السمية .

- هذه الكائنات الدقيقة قد تكون متوطنة indigenous أو مخاليط تجارية من البكتريا (حقيبة البق bag of bugs) أو قد تكون مهندسة وراثيا .

- البكتيريا تتغذى على العوادم العضوية وتأخذ منها الغذاء للنمو والتكاثر . هذا يعمل مألوف من الجميع حيث تهتم وتتحلل الحيوانات الميتة والمادة النباتية الخسراء .
- محطات معالجة المياه العادمة من البلديات تستخدم هذه التكنولوجيا لهدم الملوثات. المعالجة الحيوية تستخدم نفس الأساسيات في مواضع مختلفة .
- مع تقدم الوقت تقوم الطبيعة الأم mother nature بمعالجة وإشفاء نفسها إضافة كميات كبيرة من بعض الإنزيمات والبكتيريا تسرع من عمليات الهدم . استخدام المعالجة الحيوية يسرع من عملية الهدم عن طريق زيادة التمثيل والنمو البكتيري.
- 4. استخدام المعالجة الحيوية : يمكن استخدام المعالجة الحيوية لتحلل أو هدم :
انسكابات الزيت الخام ، مخلفات البلديات والقمامة ، المذيبات الكلورينية وغير الكلورينية في المناطق الصناعية ، منتجات الفحم مثل الفينولات والسيانيد ، مركبات BTEX ، الكيمائيات الزراعية والمبيدات في المياه الجوفية والأنهار ، التلوث بالجازولين وزيت الوقود ، ملوثات الكريوزوت (المواد الحافظة للأخشاب) ، الاثيلين جليكول (مضاد التجمد) والميثانول والميثيل اثيل كيتون (MEK) والاثيمات .
- 5. أسباب اللجوء للمعالجة الحيوية : المعالجة الحيوية ذات تكلفة معقولة بسبب :
- يمكن معالجة التلوث أو الاتساخ في نفس المكان وتقليل حدوث خلل في الموقع .
- العمليات الميكروبية الطبيعية يمكن أن تستخدم في بعض المواقع .
- 6. الكيمائيات التي يصعب هدمها أو تحللها :
- ترايكلورواثيلين (TCE) التي تضر وتلوث إمدادات المياه .
- بيركلورواثيلين (PCE) وهو مذيب للتنظيف الجاف .
- بي سي ب والديوكسينات .
- مركبات الزرنيخ والكروميوم والسلينيوم (يمكن تثبيتها بواسطة البكتيريا في المعمل) .
- ددت .
- 7. الفاعلية : المعالجة الحيوية ليست ذات فاعلية شديدة في المواقع التي فيها تركيزات عالية من المواد التالية السامة للكائنات الدقيقة :
- المعادن : الصلابة / التثبيت هي العملية العادية للمعالجة .

- المواد العضوية عالية المحتوى من الكلورين .
- الأملاح غير العضوية .
- ٨. التخلص من العناصر الثقيلة : العناصر الثقيلة غير قابلة للانحلال الحيوي ولكن البكتريا يمكن أن تستخدم لتركيزها في صورة أكثر سهولة للتخلص :
- اليورانيوم : البكتريا الآكلة للحديد يمكن أن تزيل مستويات منخفضة من العوادم أو النفايات النشطة إشعاعياً من الماء .
- الزئبق : هناك تجارب جارية باستخدام البكتريا .
- ٩. أنواع الكائنات الدقيقة : توجد أعداد كبيرة من الكائنات الدقيقة تستطيع استخدام العديد من الكيمائيات السامة كمصدر للغذاء والطاقة مثل : (البكتريا - الخميرة - الفطريات) .
- ١٠. الخصائص النافعة : الخصائص النافعة للبكتريا في عملية المعالجة الحيوية يجب أن تتضمن النواحي التالية :
- استهلاك النفايات العضوية .
- النمو والتكاثر السريع في البيئة المختارة .
- هضم النفايات بسرعة وبشكل كامل .
- العمل بدون إنتاج رائحة أو مركبات سامة .
- غير ممرضة (لا تسبب أية أمراض في الادميين والحيوانات) .
- ١١. أقسام المعالجة الحيوية :
- هوائية (مع الأكسجين) : الكائنات الدقيقة تستخدم أكسجين الهواء الجوي المتاح كسوي وظيفتها . المصادر الغذائية تتحول إلى طاقة عن طريق نقل الإلكترونات إلى الأكسجين وهو مستقبل للإلكترونات .
- لاهوائية (بدون أكسجين) : الكائنات الدقيقة تكسر المركبات الكيميائية لتحرير وانفراد الطاقة المطلوبة لتأدية الوظائف المنوطة بها . كما هو الحال مع مستقبلات الإلكترونات فإنها تستخدم : (النترات - الكبريتات - ثاني أكسيد الكربون - معادن الحديدوز "حديد") .

١٢. كيف تعمل المعالجة الحيوية : العديد من الكائنات الدقيقة التي توجد طبيعياً تستطيع هضم المواد العضوية مثل الوقود والمذيبات وتحولها إلى :

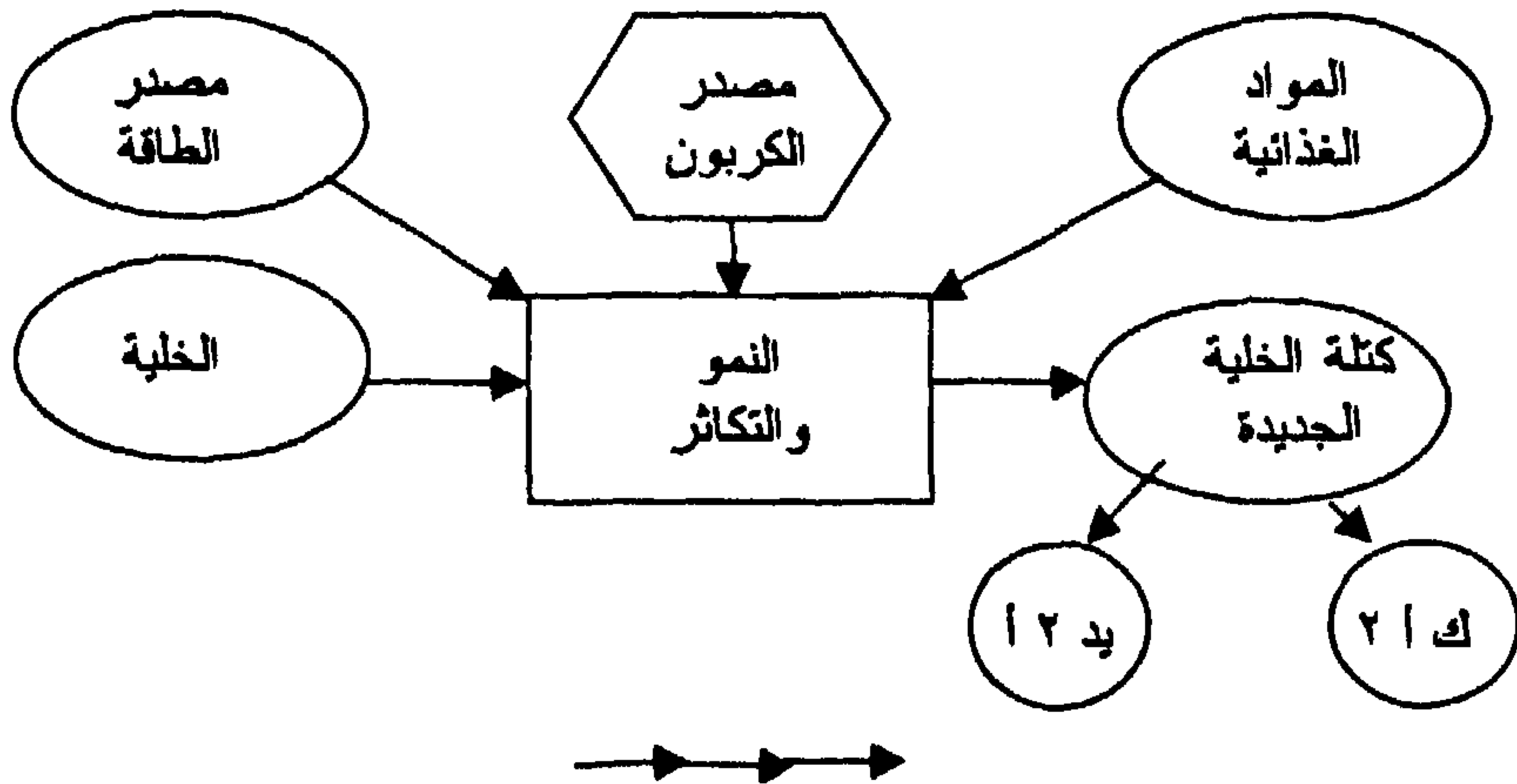
- ثاني أكسيد الكربون .

- ماء .

- مركبات عضوية أصغر وأقل سمية .

١٣. تقسيم البكتيريا : البكتيريا تقسم على أساس المصادر الخارجية للطاقة والكربون (سبق الإشارة إلى هذا التقسيم) .

١٤. عملية التمثيل الأساسية للبكتيريا :



تحفز بواسطة الإنزيمات

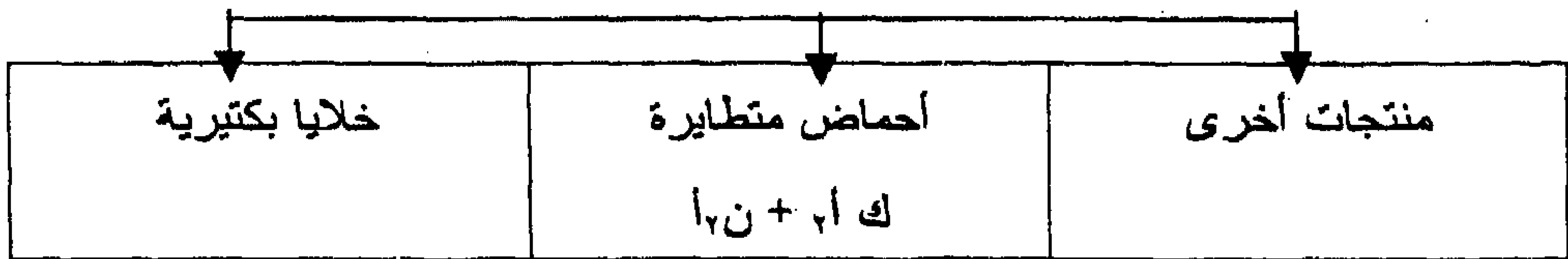
١٥. رسم توضيحي للانهيار الحيوي :

الميكروب	ك أ _٢ + ن أ _٢	ك أ _٢ + ن أ _٢
الزيت	ك أ _٢ + ن أ _٢	ك أ _٢ + ن أ _٢
كائنات دقيقة تأكل الزيت والملوثات العضوية الأخرى	كائنات دقيقة لتضم الزيت وتحوله إلى ثاني أكسيد الكربون (ك أ _٢) وماء (ن أ _٢)	كائنات دقيقة تحرر ثاني أكسيد الكربون والماء

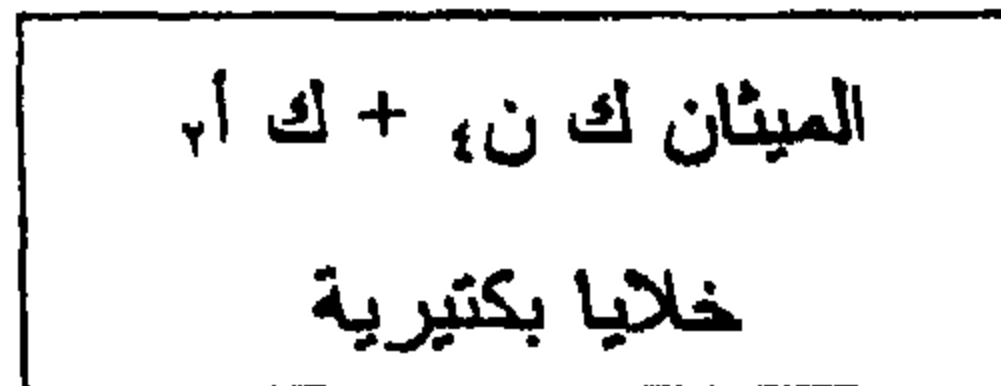
١٦. الهضم اللاهوائي للنفايات والمخلفات العضوية :

المواد العضوية الذائبة

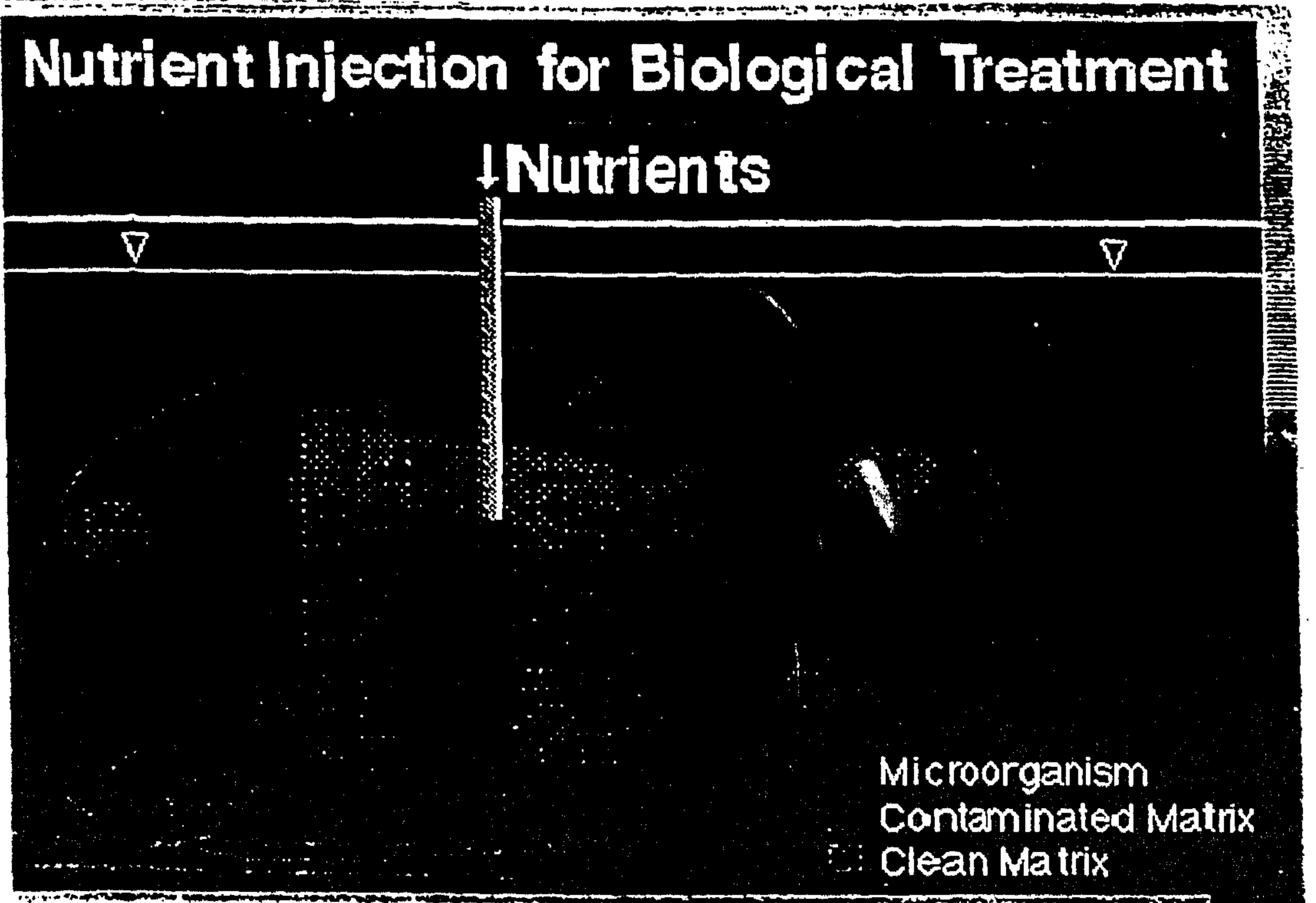
بكتريا مكونة للأحماض



بكتريا منتجة للميثان



١٧. حقن المواد المغذية مع المعالجة الحيوية :



١٨. الموائمة optimization : لموائمة وإسراع المعالجة الحيوية للملوثات التي

توجد في الماء والتربة تخطط الميكروبات المتحررة والمتكيفة اختياريًا مع :

- الغذاء : النفايات العضوية المحتوية على الماء (محتوى الرطوبة يتراوح من ٣٠ - ٨٠%) . المواد الغذائية المضافة تحتوي على نيتروجين وفوسفور وكبريت .
- الأكسجين إذا كان مطلوبًا (الأنواع الهوائية) : ٣ - ٥ رطل أكسجين لكل رطل من الأيدروكربون المطلوب تحويله .
- درجة حموضة متوسطة : بين ٦ - ٩ بحيث لا تكون شديدة الحموضة ولا شديدة القلوية .

- درجة حرارة متوسطة من -٥٠° إلى ١٠٠° فهرنهايت .
- الإنزيمات والمواد المحفزة الكيميائية لتكسير النفايات إلى قطع صغيرة .
- المواد النشطة سطحياً (المواد المنظفة كمثال) .

١٩. تأثير درجة الحموضة على نمو الكائنات الدقيقة الخاصة :

الجدول التالي يوضح درجة الحموضة المناسبة للنمو العديد من أنواع الكائنات الدقيقة

Microorganism	Optimum pH
BACTERIA :	
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	6.6 – 7.0
<i>Bacillus alcalophilus</i>	10.6
<i>Nitrosomas spp.</i>	8.0 – 8.8
<i>Thiobacillus thiooxidans</i>	2.0 – 3.5
ALGAE :	
<i>Cynidium caldarium</i>	2.0
FUNGI :	
<i>Physarum polycephalum</i>	5.0

٢٠. بعض الميكروبات التي تستخدم في المعالجة الحيوية :

Microorganism	Characteristics	Significance
Yeast	aerobic/ micro-aerophilic	Degrades complex compounds
Cyanobacteria	aerobic/ micro-aerophilic anaerobic	Self-sustaining, light is primary energy source
Oligotrophs	Aerobic	Removes <i>TRACE</i> concentrations of organic substance

٢١. أمثلة عن الميكروبات المستخدمة لهدم كيميائيات خاصة :

Compound Name	Microorganisms	Conditions
Aliphatics (non-halogenated) Ex. Acrylonitrile	Mixed culture and activated sludge	Aerobic
Aliphatics (halogenated) Ex. Trichloroethane	Marine bacteria, sewage sludge, soil bacteria, methanogens	Aerobic + Anaerobic
Aromatic compounds Ex. BTEX, creosol, phenol	Pseudomonas spp., Bacillus spp., Rhodococcus spp., Mycobacterium spp.	Aerobic + Anaerobic

٢٢. أنواع البكتيريا التقليدية المستخدمة في المعالجة الحيوية (مرتبة تنازلياً تبعاً

للحدوث) :

- Pseudomonas
- Arthobacter
- Alcaligenes
- Corynebacterium
- Flavobacterium
- Achrombacter
- Acinetobacter
- Micrococcus
- Nocardia
- Mycobacterium

٢٣. اختيار المعايير التكنولوجية للمعالجة الحيوية : تكنولوجيا المعالجة الحيوية لأي موقع تتحدد بواسطة :

- الكائنات الدقيقة الموجودة .

- ظروف الموقع .

- كمية وسمية الملوثات .

٢٤. قيم الأكسجين المطلوب **demand values** : قيم الأكسجين المطلوبة تستخدم لقياس عمليات المعالجة الحيوية :

- الأكسجين الحيوي المطلوب **biological oxygen demand** وتختصر (BOD) تقيس كمية الأكسجين الضروري للميكروبات لإزالة والتخلص من النفايات الموجودة في الماء العادم في خمسة أيام على درجة ٢٠°م .

- الأكسجين الكيميائي المطلوب **chemical oxygen demand (COD)** تقيس قدرة الكيمائيات على أكسدة الكيمائيات السامة في ٣ ساعات .

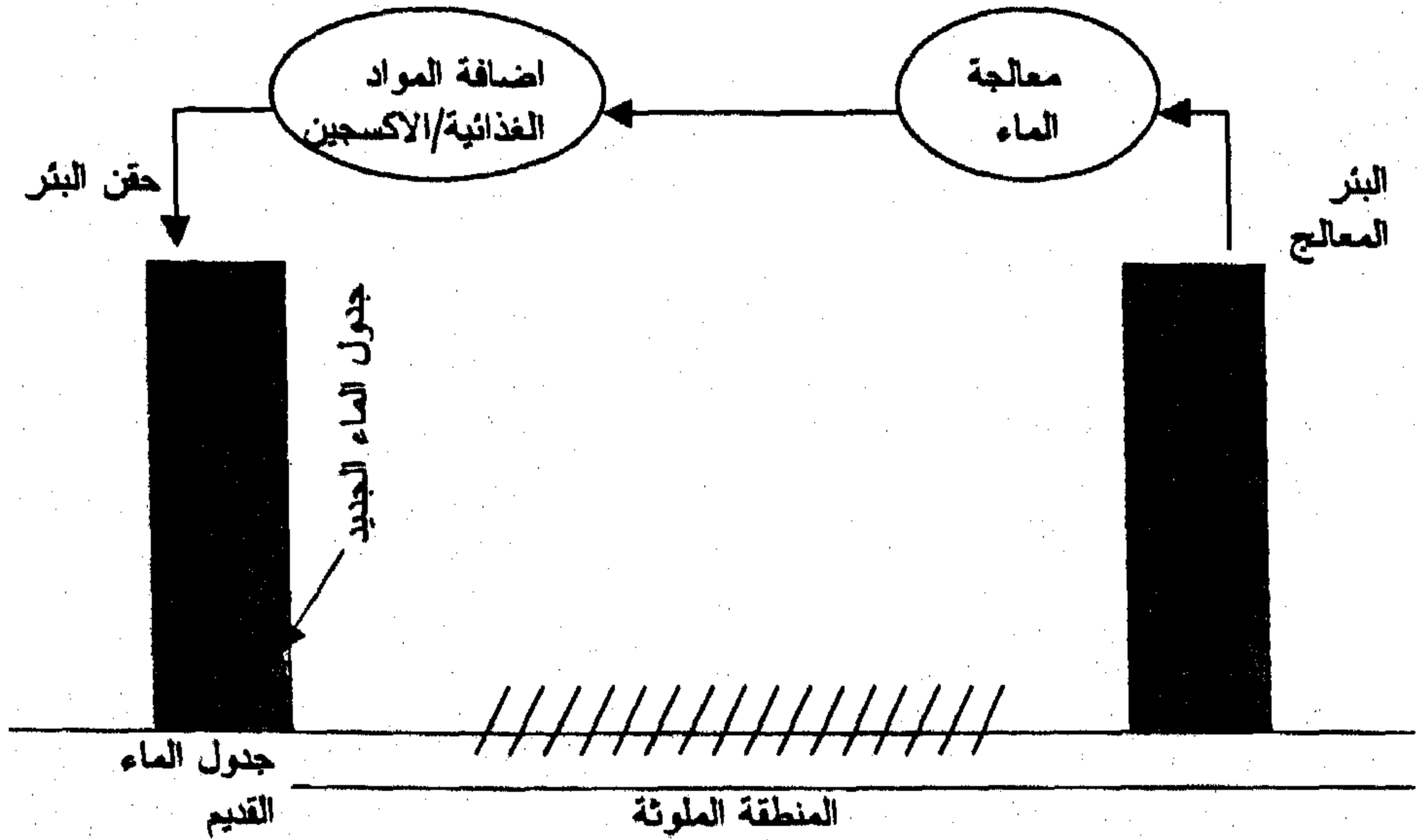
- الاختلاف بين الاثنين تحدد كفاءة العملية الحيوية .

٢٥. مراتب المعالجة الحيوية **categories of bioremediation** : معاملة العلاج الحيوي وتطبيقاتها تقع في مرتبتان :

- في نفس الموضع **in situ** : تعامل التربة أو الماء الجوفي في نفس المكان الذي توجد فيه . هذه هي الطريقة أكثر ملائمة من حيث التكاليف ولكنها قد تكن بطيئة ويصعب إدارتها .

- خارج الموضع : تتطلب حفر الأرض أو ضخ الماء الأرضي قبل المعاملة .

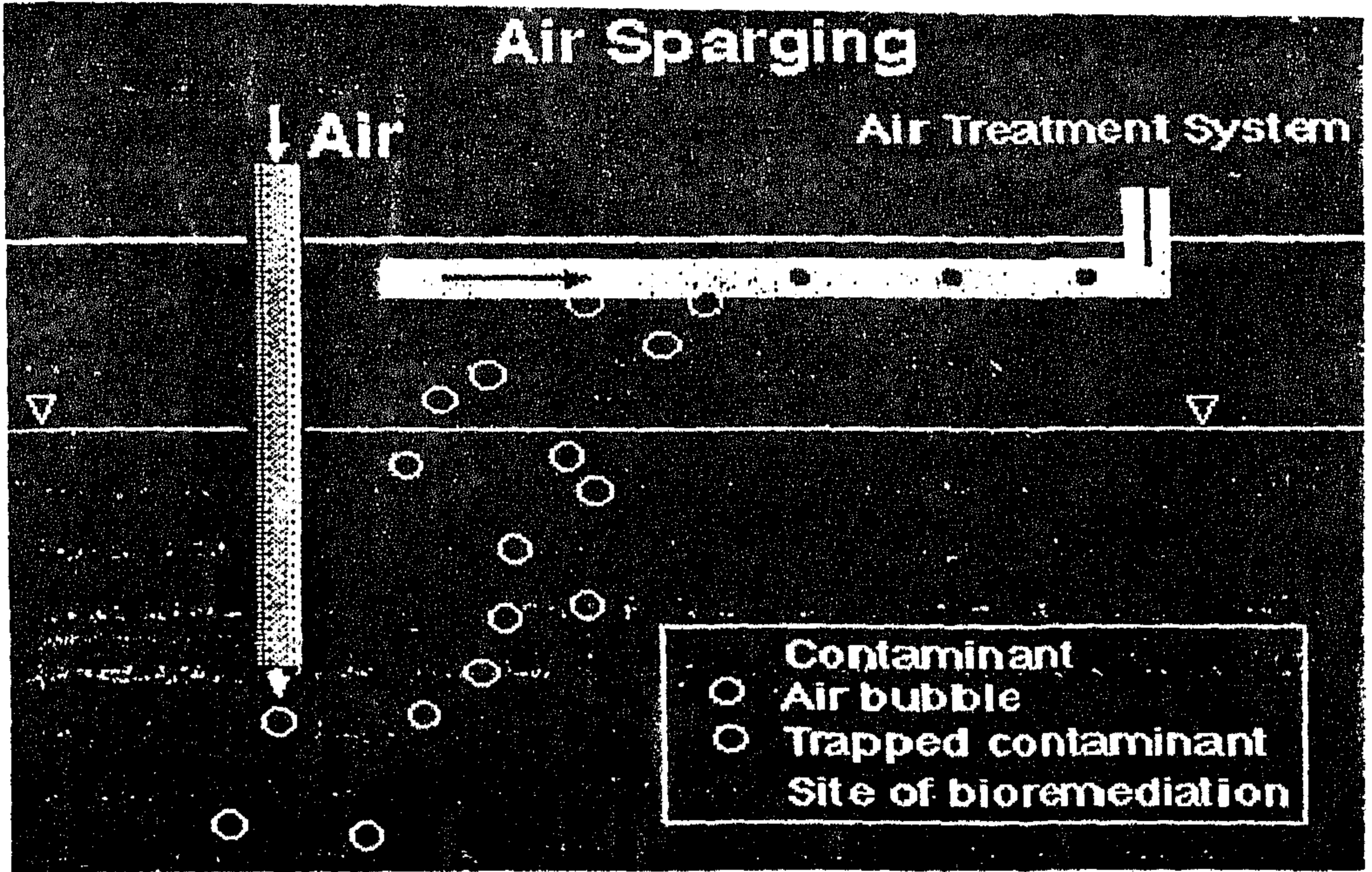
٢٦. نظام المعالجة الحيوية التقليدية في موضع النفايات :



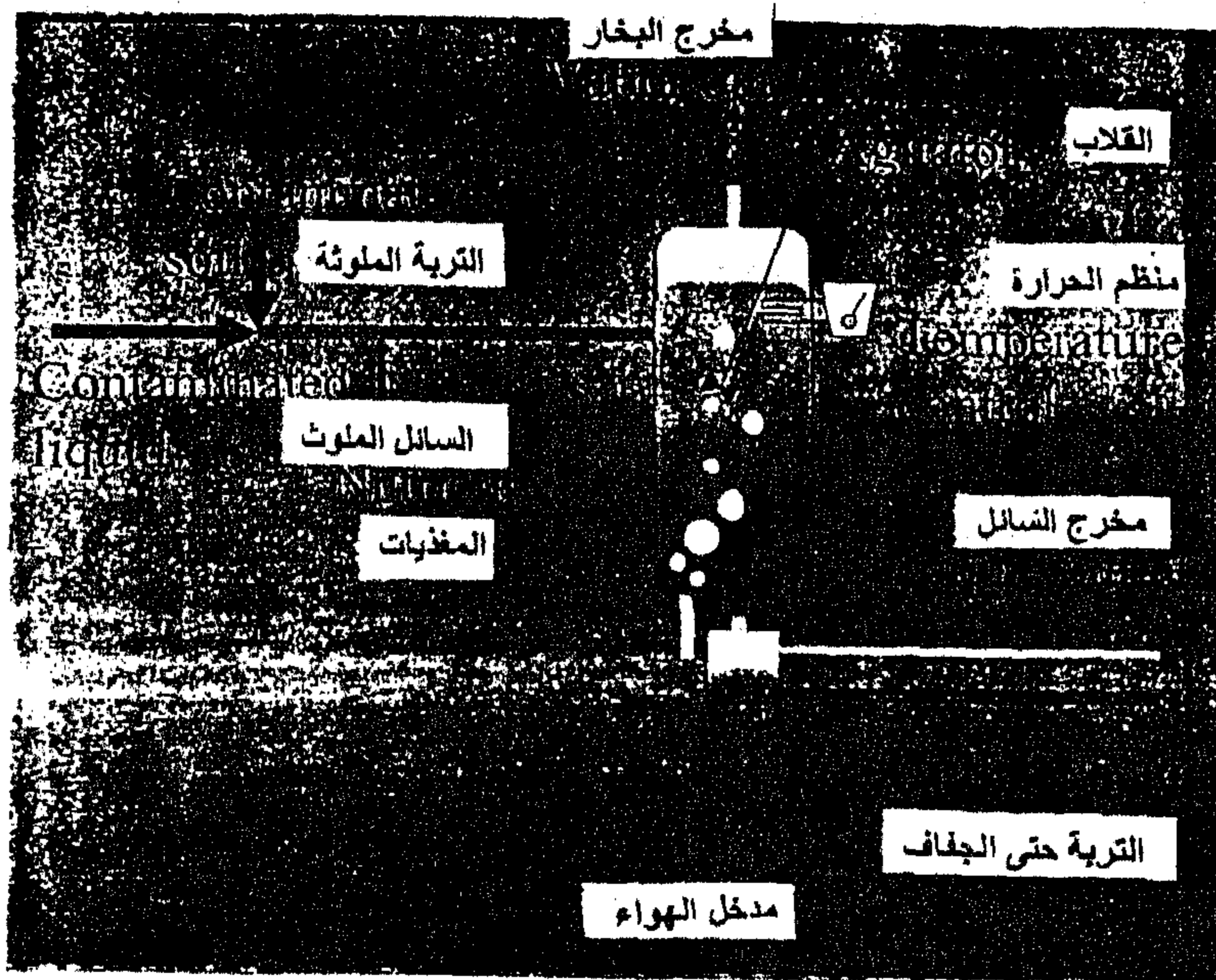
٢٧. أمثلة عن المعالجة الحيوية في داخل الموقع :

- التهوية الحيوية Bio-venting : يتم ضخ الهواء والمواد المغذية في التربة عن طريق حقن الآبار حتى تتدفق الملوثات .
- ضخ الهواء Air sparing : يتم ضخ الهواء أو الأكسجين في الماء الأرضي حتى تتدفق الملوثات . الهواء يزيد من تركيز الأكسجين ويحفز الانهيار الحيوي .
- حقن فوق أكسيد الأيدروجين : تقوم الرشاشات أو نظام الأنابيب بتوصيل المركب الكيميائي إلى التربة .
- استخلاص الآبار Extraction Wells : يزال الماء تحت الأرضي إلى نظام معالجة الماء فوق الأرض حيث يتم إضافة المواد المغذية والأكسجين . حقن الآبار يعيد الماء المعين إلى تحت السطح حيث تقوم الكائنات الدقيقة بهدم الملوثات .

٢٨. ضخ الهواء :



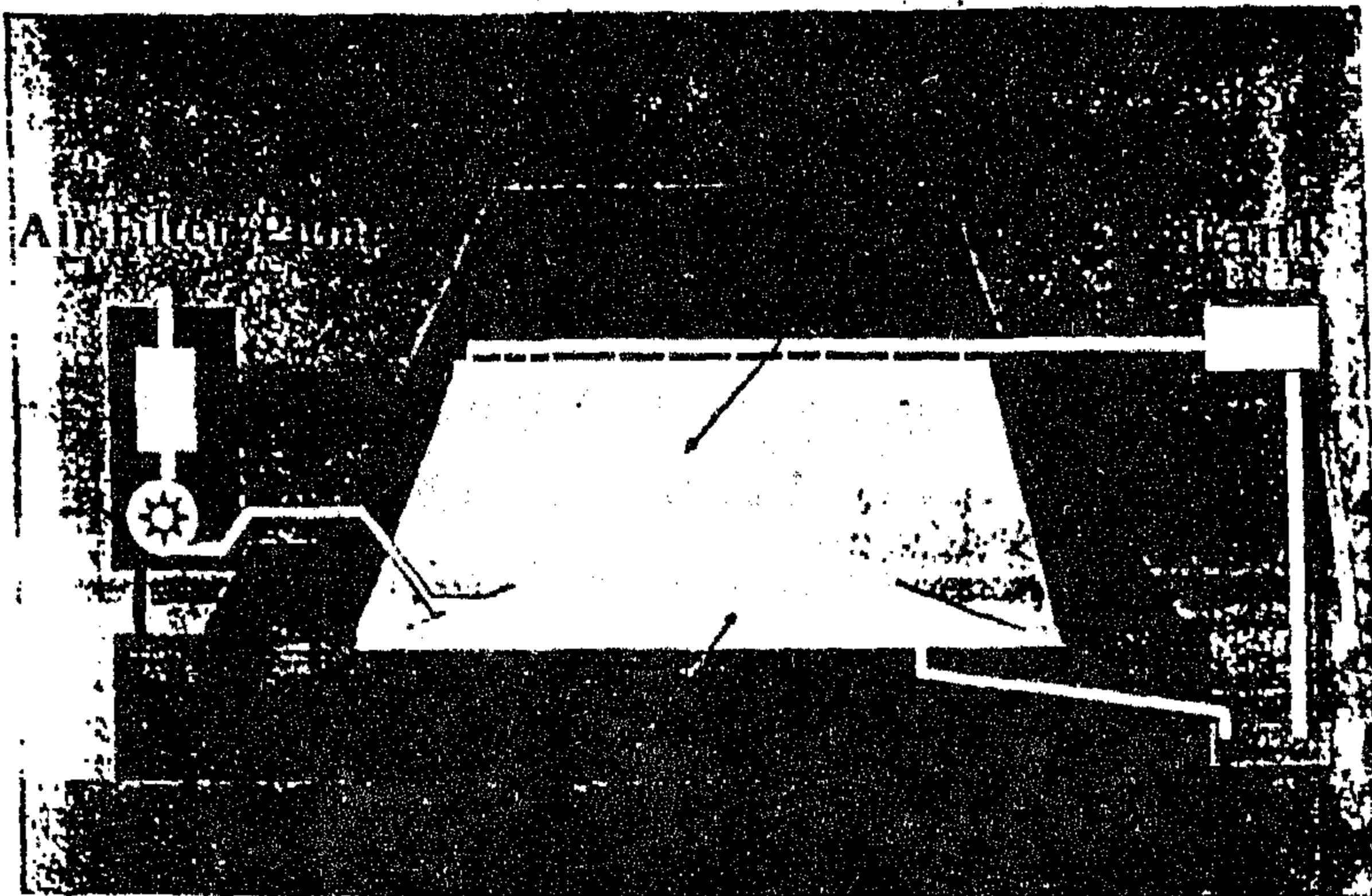
٢٩. المفاعل الحيوي Bioreactor :



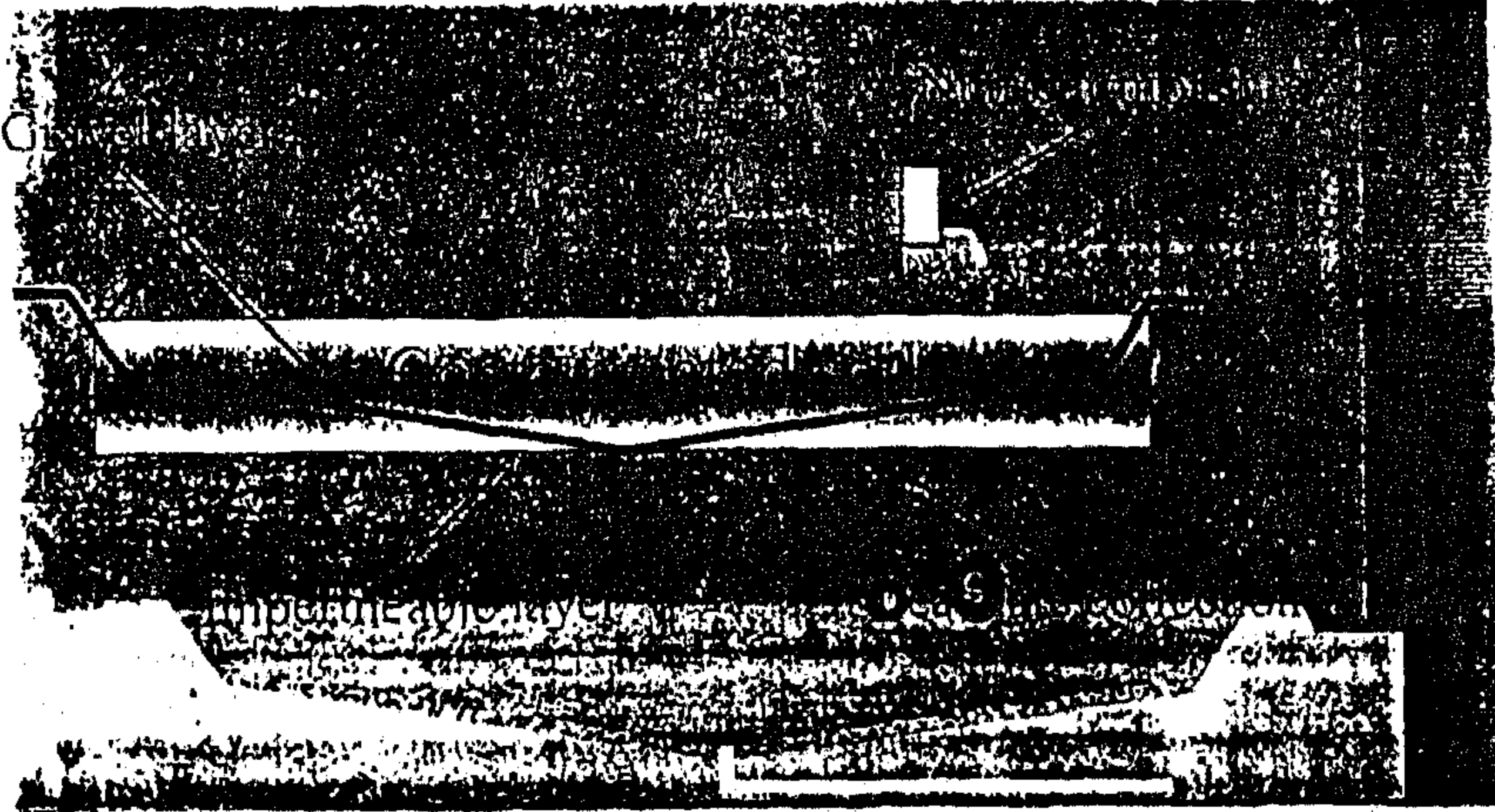
٣٠. أمثلة عن المعالجة الحيوية خارج الموقع ex situ :

- مرحلة العجينة Slurry phase : التتك الكبير أو المفاعل الحيوي تحتوي على التربة والماء والمواد المغذية المضافة أو الأكسجين للحفاظ على الكائنات الدقيقة في البيئة الملائمة لهم وانهيار الملوثات .
- المرحلة الصلبة Solid phase : تبقى التربة على الموقع ولكنها توضع أعلى مناطق المعاملة الأرضية حيث تضاف الرطوبة والحرارة والمواد الغذائية والأكسجين .
- المعالجة الزراعية للأرض Land farming : يتم حفر التربة الملوثة وتنتشر على لبادة pad ويتم التحكم في الرطوبة والمواد المغذية . هذه هي الطريقة الأكثر شيوعاً في المعالجة الحيوية .
- التركامات الحيوية للتربة Soil biopile : يتم عمل ركام من التربة الملوثة في أكوام كبيرة ويتم سحب الهواء منها بواسطة مضخات الشفط .
- عمل الكمبوست Compositing : يتم خلط المخلفات القابلة للانهيار الحيوي مع وسط انتفاخ مثل القش أو كيزان الذرة والتي تشمل إدخال الماء والمواد المغذية . الأنواع الثلاثة من عملية عمل الكمبوست هي :
 - التركامات الساكنة غير المتحركة Static pile .
 - التقليب الميكانيكي في الأوعية Mechanically agitated in-vessel .
 - عمل الكمبوست مع ركام الذرة Window composting .

٣١. المعالجة الزراعية للأرض Land farming :



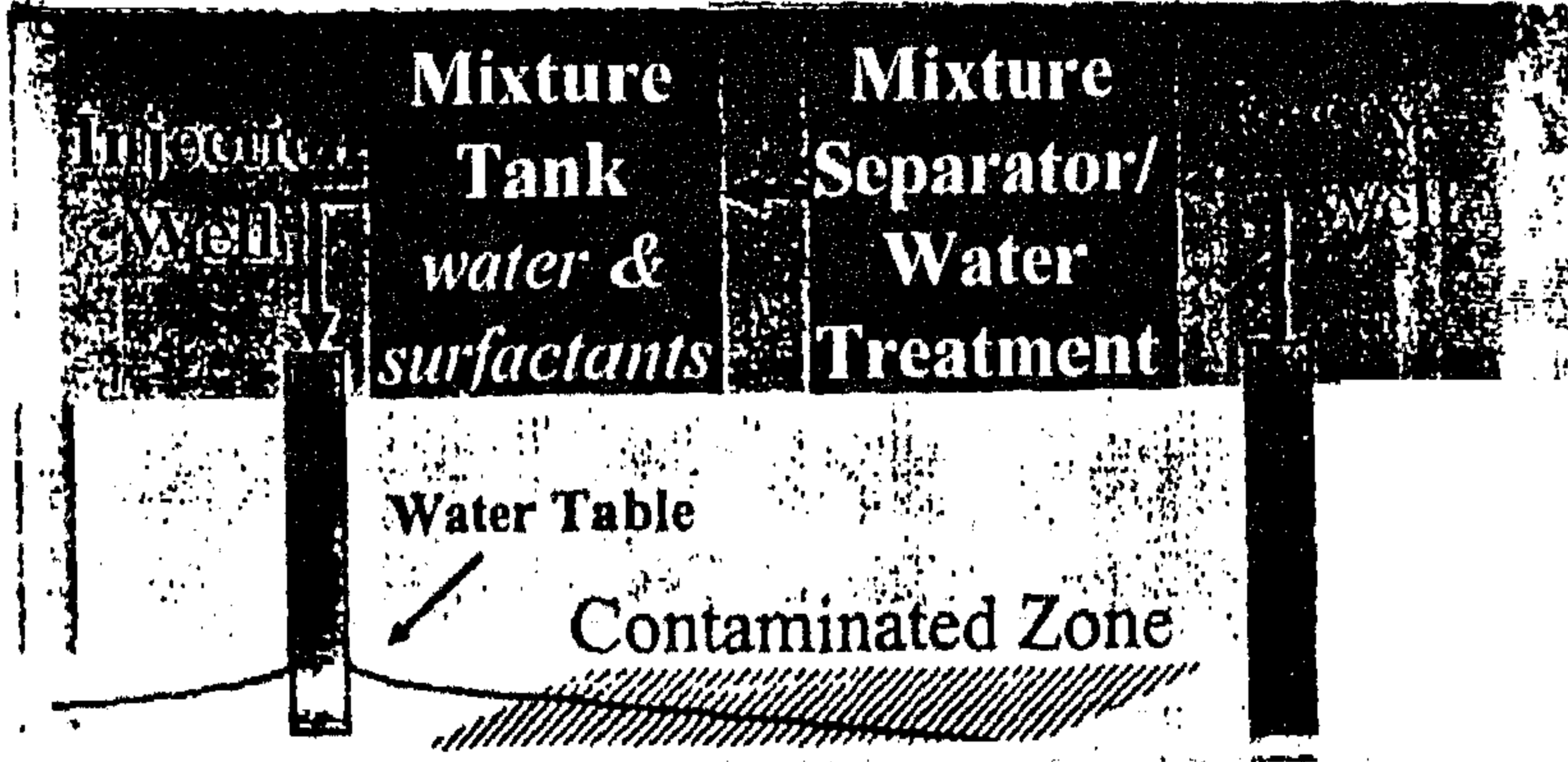
٣٢. عمل الركامات الحيوية Bio piles :



٣٣. عمليات معالجة التربة Soil treatment processes :

- المعالجة الحيوية Bioremediation : يمكن أن تعمل وحدها أو مع التكنولوجيات الأخرى التي وصفت قبلاً .
- استخلاص بخار التربة Soil vapor extraction أو (SVE) : يستخدم التفريغ لشبكة من الأنابيب أو الآبار . يفضل استخدام هذه الطريقة مع المعالجة الحيوية في نفس مكان التلوث . هذه هي المعالجة العادية للمركبات العضوية المتطايرة .
- معاملات التحرير الحرارية Thermal treatment desorption : يتم تسخين التربة حتى يتطاير الماء والملوثات العضوية .
- غسيل التربة Soil washing : تتكون من غسيل التربة في نفس المكان أو بعيداً عن موضع التلوث وهي تشبه غسيل ملعقة بها آثار شحم بالماء فقط ويمكن استخدام المواد ذات النشاط السطحي ومن ثم يمكن رش المستحلب المتكون فوق التربة حيث تقوم البكتيريا بهدمه .

٣٤. غسيل التربة Soil washing :



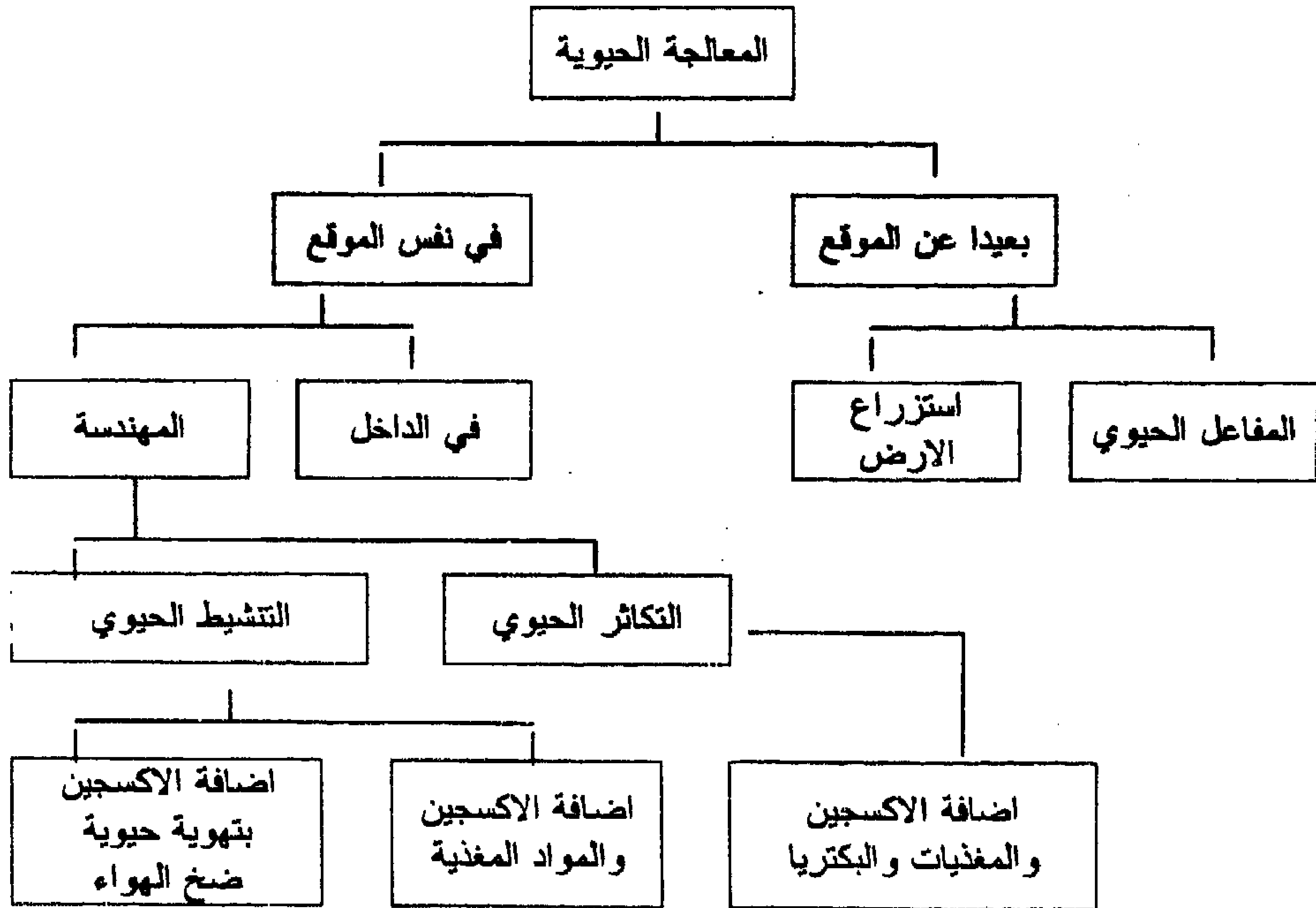
٣٥. عملية معالجة الماء الأرضي Ground water treatment processes :

عمليات معالجة الماء الأرضي تتضمن في العادة ضخ الماء إلى السطح حيث تعامل . لقد تم تطوير تكنولوجيات لتحسين الضخ والمعالجة تتضمن فيما يلي :

- الترشيح الحيوي biofiltration .
- التحفيز الحراري Thermal enhancemeants .
- المواد ذات النشاط السطحي / المذيبات المرافقة Surfactants / co-solvents
- التجزيء المائي الميكانيكي Hydro - pneumatic fracturing .
- الحركات الكهربائية Electrokinetics .
- جدرة المعاملة المنفذة لتغيير الظروف الكيميائية .

٣٦. رسم توضيحي للمعالجة الحيوية :

Diagram of Bioremediation



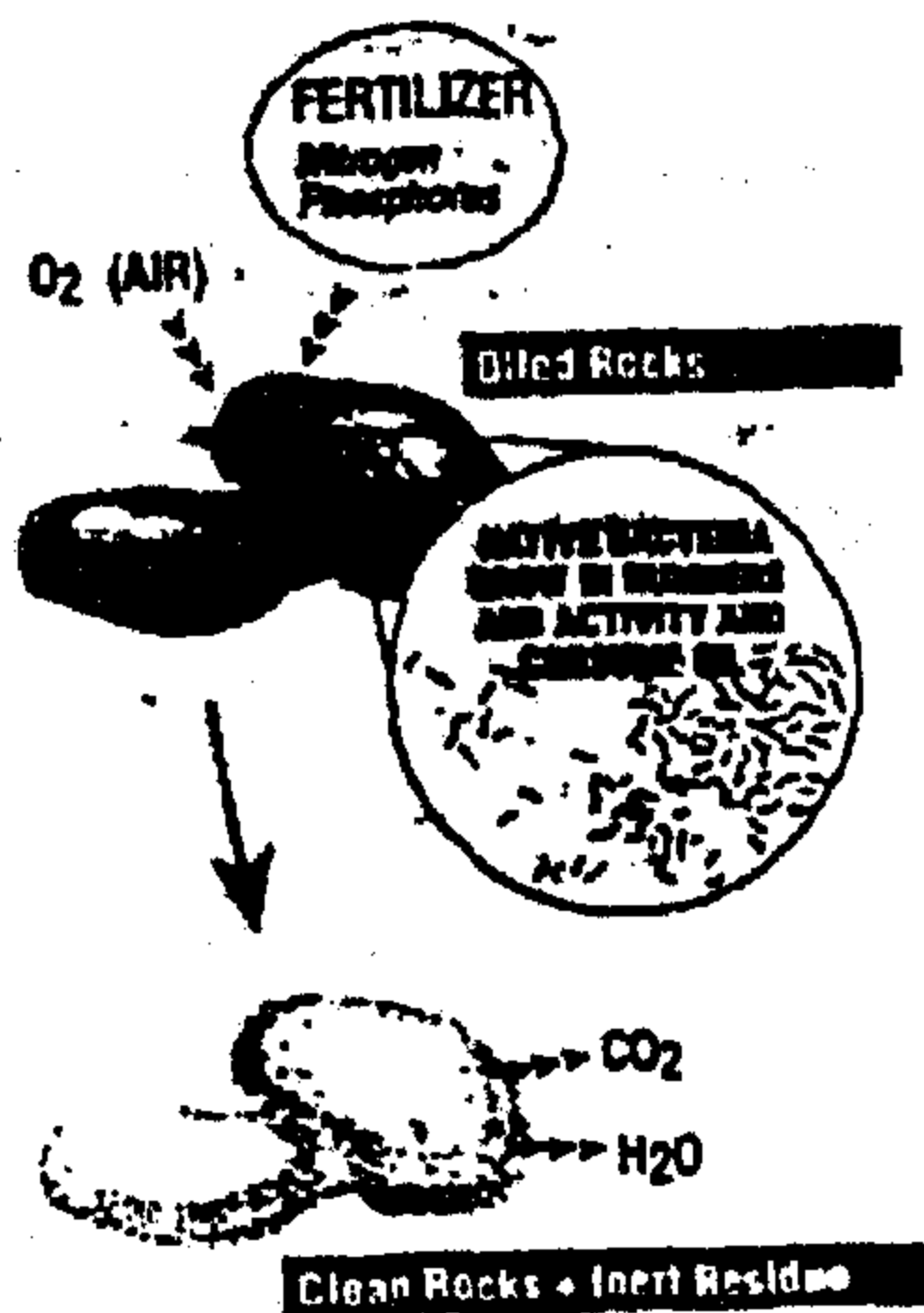
٣٧. وقت المعالجة الحيوية :

- وقت المعاملة الحيوية في نفس الوقت يعتمد على شدة وعمق وتركيز التلوث .
يختلف الوقت من ١-٦ سنوات .
- المعالجة الحيوية خارج أو بعيدا عن الموقع تجرى مع الملوثات سهلة الانهيار الحيوي أو عندما تجرى المعالجة في المفاعلات الحيوية وهي تجرى في فترة من ١-٧ شهور .
- استخلاص بخار الماء للموقع التقليدي يستغرق ٦ شهور وحتى ٣ سنوات .

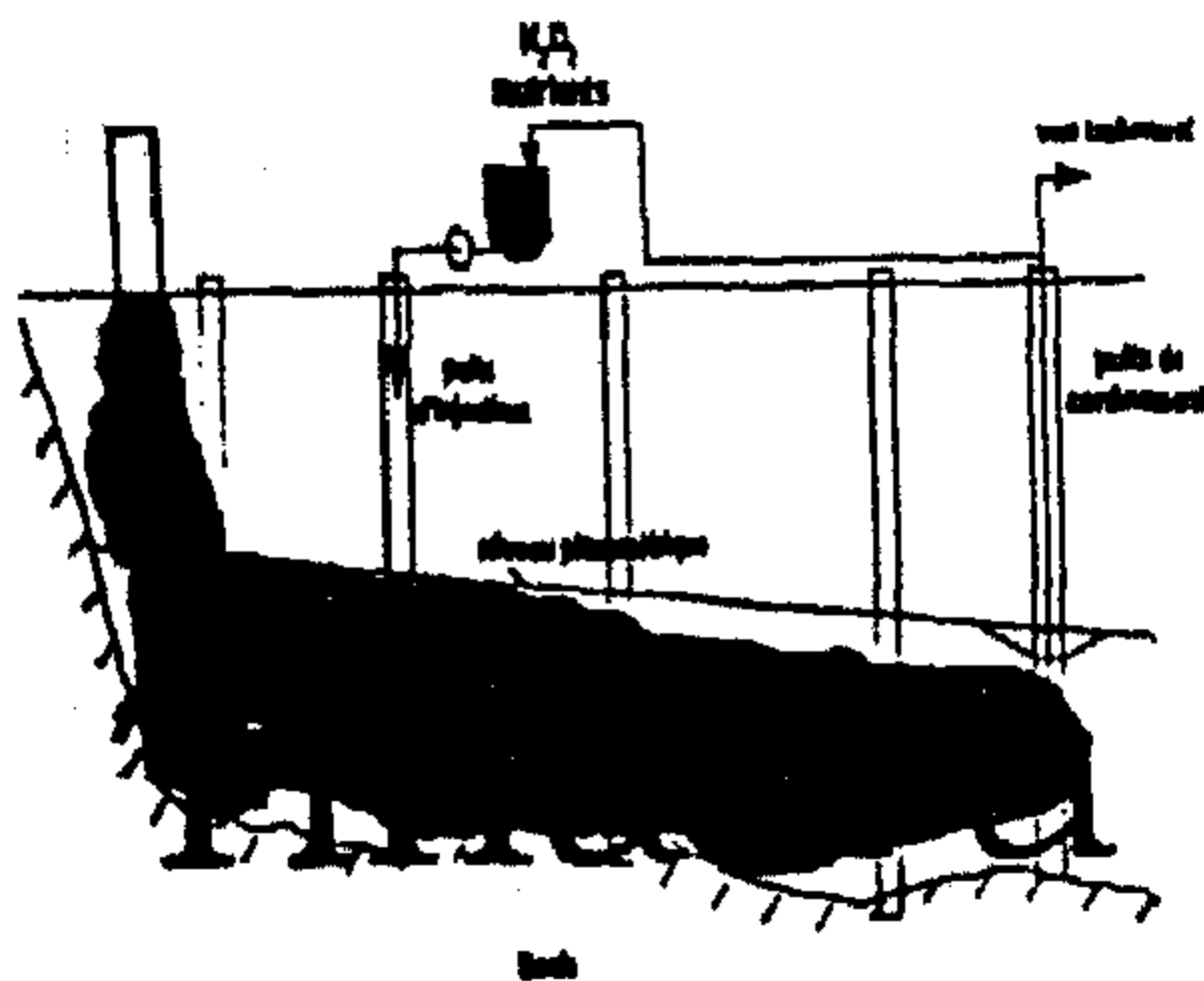
٣٨. المواضيع الملوثة :

- الانتشار العرضي .
- محطات الخدمة .
- قواعد محطات ضخ الهواء .
- فترات التخزين وخطوط الأنابيب .
- مصانع الكيماويات والمواقع الصناعية الأخرى .

Bioremediation



Bioremédiation in situ



Bioremediation

Biology

"Remediate" = To solve a problem

Bio-Remediate = to use biological organisms to solve an environmental problem

Bioremediation

The collective range of clean up methods by using natural microorganism (such as bacteria, plant, Fungi, etc.) to degrade hazardous organic contaminants or convert hazardous inorganic contaminants to environmentally less toxic or nontoxic compounds of safe levels in soils, subsurface materials, water, sludges, and residues.

الباب الثاني

الميكروبيولوجي والانهيار الحيوي

١. مقدمة :

هذا الموضوع مأخوذ من مقالة بعنوان "Microbiology and Biodegradation" للعلماء الكبار Katherine H. Baker أستاذ الميكروبيولوجيا البيئية في Inc Harrisburg, Pa والباحث Diana S. Herson جامعة ديلاوير ونيووارك - ديلوار . تعتمد المعالجة الحيوية على أنشطة الكائنات الدقيقة وسوف نتناول في هذا المقام سرد مختصر عن الأنشطة الميكروبية من النواحي الفسيولوجية والتمثيل والوراثة والايكولوجي لأنها جميعا ترتبط بالمعالجة الحيوية . بسبب أن غالبية نظم المعالجة الحيوية الجارية حاليا تتضمن استخدام البكتيريا فإننا سوف نركز على هذه المجموعة من الكائنات الدقيقة .

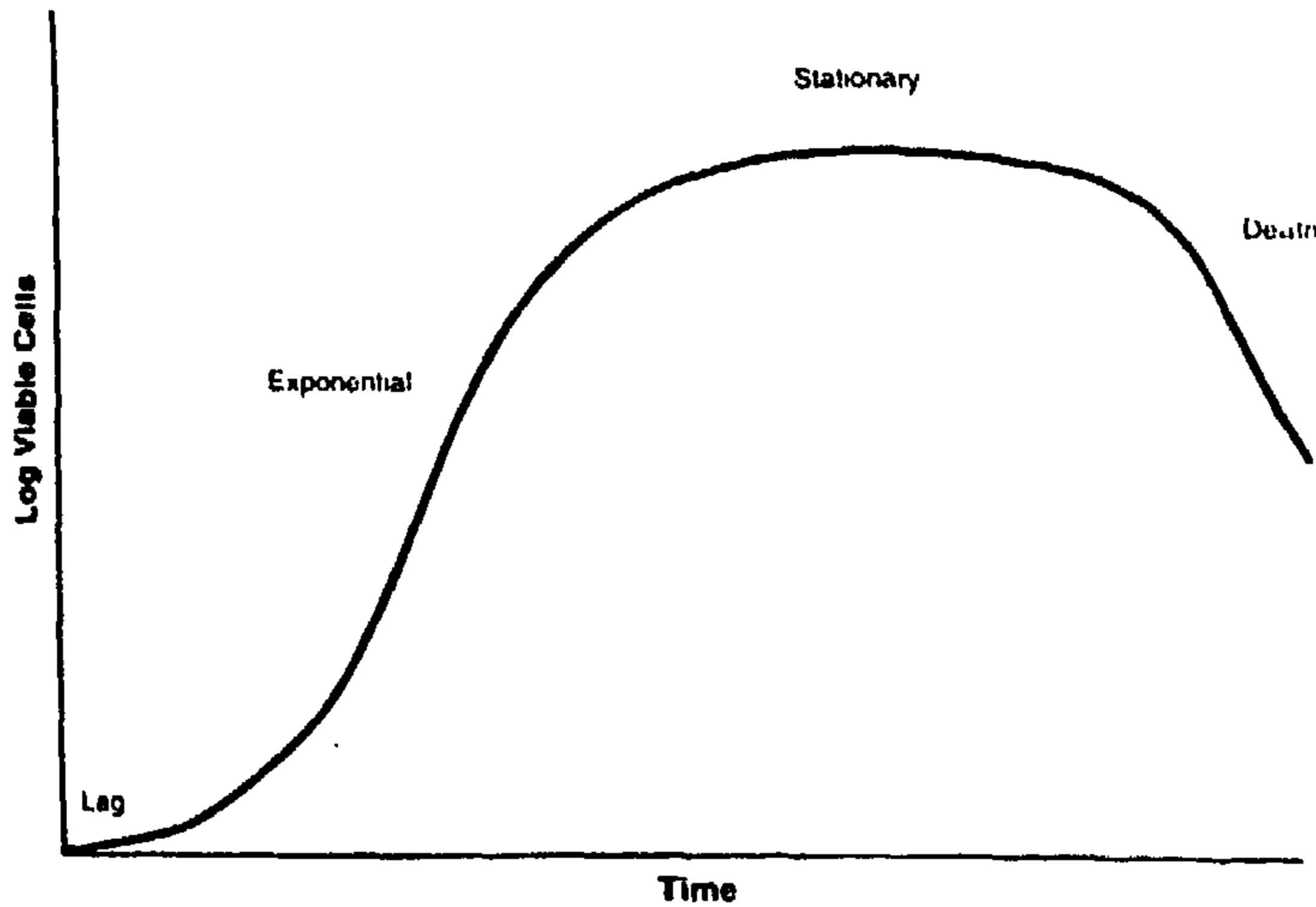
انهيار المواد العضوية في البيئات الطبيعية يعال أولا بواسطة مجموعتان من الكائنات الدقيقة هما البكتيريا والفطريات . البكتيريا تمثل مجموعة واسعة الانتشار من الكائنات بدائية النواة prokaryotic مع توزيع كلي الوجود خلال المحيط الحيوي . توجد البكتيريا في جميع البيئات التي تحتوي على الكائنات الحية . هذا لا يعني أن جميع سلالات البكتيريا توجد في جميع البيئات . البكتيريا كائنات صغيرة (تتراوح من ١-١٠ ميكرون) كما أنها تتميز بالبساطة من حيث الشكل الظاهري أو المورفولوجية وهي تفكر لوجود الغشاء الداخلي الذي يغلف العضيات كما في الكائنات سوية النواة eukaryotic التقليدية مثل الفطريات والبروتوزوا والطحالب والنباتات والحيوانات . من الناحية البيوكيميائية تتميز البكتيريا بتنوع مذهل من عمليات التمثيل .

البكتيريا تنعم بخصائص متعددة بما يسمح لها وكونها مجموعة ناجمة من الكائنات الحية . هذه الخصائص تتضمن النمو السريع والتمثيل والمرونة الوراثية والقدرة على التكيف السريع مع مختلف النظم البيئية كما أنها من العوامل التي جعلت من الكائنات الدقيقة ذات فائدة في المعالجة الحيوية .

النمو السريع والتمثيل : البكتيريا تزداد في العدد باستخدام عملية يطلق عليها الانشطار أو الانقسام الثنائي أو المزيج binary fission . في هذه العملية تنقسم خلية بكتيرية واحدة لتكون خليتان . هاتين الخليتين الأخنتين ينقسمتا تباعا ليكونا أربعة خلايا . الكمية من الوقت الضرورية لانقسام الخلية البكتيرية ولمجموع البكتيريا كي يتضاعف يطلق عليه وقت

الجيل أو generation time . البكتيريا لها اوقات جيل مفيدة يقاس تقليدياً في دقائق أو ساعات أو أيام أو أسابيع . حيث أن أعداد البكتيريا في المجموع تتضاعف مع كل جيل فإن أعداد البكتيريا تزداد بمعدلات سريعة تتخطى النظام العادي . من الناحية الرياضية فإن نمو مجموع البكتيريا تحت الظروف غير المحدودة يعبر عنها بعامل أسّي . إذا افترضنا أن مجموع البكتيريا له جيل كل ٣٠ دقيقة وبدأ من خلية بكتيرية واحدة فإن العدد يزداد لما يفوق ١٠ مليون خلية في ١٢ ساعة .

هذا النظام الأسّي لنمو المجاميع البكتيرية لا تستمر دون انضباط لفترات طويلة من الوقت . المجموع البكتيري التي تنمو في هذا النظام سوف تغير من البيئة التي تعيش فيها سريعاً . هذه البكتيريا قد تستنزف المواد المغذية الضرورية لنموها أو تنتج نواتج تمثّل ثانوية مثبطة تؤدي في النهاية لوقف نمو المجموع . دراسة النمو البكتيري تتحدد على أساس نظم المزارع البكتيرية مما يمكن من الحصول على منحنى مشابه كما في الشكل (١-٢) .



شكل (١-٢) : منحنى النمو البكتيري التقليدي . هذا المنحنى من النمو ذات الأربعة مراحل المتميزة يرتبط بنمو البكتيريا في المزارع .

منحنى النمو هذا يقسم إلى أربعة مراحل للنمو . في البداية يظهر المجموع البكتيري فترة من قليل أو عدم الزيادة في أعداد البكتيريا ويطلق على هذه الفترة مرحلة التلكوء أو الفترة *Lag phase* . خلال مرحلة الفترة تقوم الكائنات الدقيقة بتخليق الجزيئات الضرورية للنمو والتضاعف وتحفيز الإنزيمات الضرورية للتمثيل والتطور والتكيف لظروف النمو الجديدة . طول فترة الفترة يعتمد على ظروف ما قبل النمو لمجموع البكتيريا وعلى حجم العدوى الابتدائية . كلما زاد العمل الذي على الميكروبات أن تقوم به في الظروف الجديدة كلما طالت فترة الفترة . بعد فترة الفترة يدخل المجموع البكتيري في المرحلة الأسية للنمو *Exponential phase* وفيها يزداد المجموع عند المعدل الأقصى - هنا - خلال هذه المرحلة يتضاعف حجم المجموع كوظيفة لوقت الجيل . مع زيادة العدد الميكروبي فإن استنفاد المواد المغذية المتاحة أو تراكم النواتج الثانوية المثبطة يبطئ من معدل نمو المجموع وتدخل في المرحلة الثابتة *Stationary phase* وخلال هذه المرحلة فإن معدل نمو المجموع يماثل معدل موت المجموع ومن ثم لا تكون هناك زيادة إضافية من عدد الخلايا . في النهاية ومع استمرار استنزاف المواد المغذية وتراكم النواتج الثانوية السامة للتمثيل يتعدى الموت النمو ومن ثم ينخفض أعداد المجموع وينخفض النشاط .

من المستحيل تقدير النظام الفعلي للنمو للمجاميع البكتيرية في العالم الطبيعي . على العكس مع المزارع البكتيرية النامية في المعمل فإن الميكروبات في البيئة تنمو تحت ظروف أقل موائمة . تحت هذه الظروف فإن أعداد المجموع البكتيري قد لا تزداد بشكل درامي مع الوقت بسبب بعض الجوانب المحددة لنموها في البيئة . الدراسات على المزارع البكتيرية في العمل تعطي فكرة جيدة عن جهد النمو السريع .

النمو الميكروبي في البيئة الطبيعية يمكن أن يحدد بواسطة عوامل عديدة . التداخلات الحيوية مثل التنافس بين السلالات البكتيرية على نفس الوسيط أو بفعل وظيفة الافتراض للحفاظ على أعداد المجموع منخفضة . كمثال خالص الباحث Goldstein وآخرون أن الافتراض البروتوزوي على سلالة بسيدوموناس القادرة على هدم ٤,٢-دايكلوروفينول يكون مسئولاً عن فشل الكائنات المقدمة في الثبات في النفايات غير المعتمدة .

على غرار جميع الخلايا فإن البكتيريا تعتمد على الإمداد المناسب من النمو كي تنمو وتتكاثر . كمية الماء الميسرة التي توجد في البيئة أكثر أهمية من كمية الماء المطلقة في البيئة . الماء قد لا يكون ميسر للكائنات الدقيقة لأنها تدمص على المواد والأسطح الصلبة في البيئة (الطين المائي) أو بسبب وجود مستويات عالية من المذاب (البحيرات فائقة الملوحة) . لذلك فإن استخدام نشاط الماء Q_w أو جهد الماء a والتي تقيس الماء الميسر فسيولوجياً تفضل لقياس المحتوى الكلي للماء في تقييم التأثيرات البيئية للماء على الكائنات

الدقيقة . بوجه عام فإن الكائنات الدقيقة تحتاج أنشطة الماء بين ٠,٩٠٠ - ١,٠٠٠ للبقاء والمعيشة . هذا ولو أنه توجد استثناءات كما في بكتريا هالوباكتريا المحبة للملوحة halophile ذات المقدرة على النمو في البحر الميت ($aw=0.700$) والنشاط المائي أقل من ٠,٩٠٠ الذي يمد بشكل تقليدي من المعالجة الحيوية .

العمليات الحيوية تزداد تقليدياً مع زيادة درجة الحرارة حتى الدرجة القصوى والتي فوقها يؤدي التلف الإنزيمي denaturation إلى التثبيط الخلوي والموت . بوجه عام فإن استجابة الكائنات الدقيقة للحرارة تظهر نظام منحرف أو غير معادل دون تردد مع أقصى نشاط عند درجة حرارة أقل قليلاً من الحرارة القاتلة . البكتريا كمجموعة تظهر مدى تحمل عريض عند درجات الحرارة من تحت الصفر المئوي وحتى أعلى من ١٠٠°م (مع تيسر إمدادات الماء) . تقسم الكائنات الدقيقة إلى أليف البرد psychrophiles (درجات الحرارة الملائمة تتراوح بين ٥ - ١٥°م) والمحبة للحرارة أو theromophiles (درجات الحرارة الملائمة بين ٤٠ - ٦٠°م) ومحبة الاعتدال mesophiles (درجات الحرارة الملائمة بين ٢٥ - ٤٠°م) . في مدى الحرارة الممكن تحملها فإن النشاط الميكروبي يزداد في العادة بالعامل ٢ وحتى ٣ مع كل زيادة ١٠°م في الحرارة حتى درجة الحرارة الملائمة للكائنات الدقيقة .

ولو أن معظم مشروعات المعالجة الحيوية أجريت في ظل ظروف الحرارة المعتدلة فإن المقدرة على هدم العديد من الملوثات وجدت في أو مع الكائنات الدقيقة المحبة للبرد ومعتدلة الحرارة والمحبة للحرارة . كمثال فإن سلالة بكتريا corynebacterium المعزولة من الأراضي الملوثة بالبترول في أنتاركتيكا حول القطب الجنوبي وجدت قادرة على هدم الأيدروكربونات النشطة على درجة حرارة ١°م . من جهة أخرى أشار ويليامز وآخرون إلى أن البكتريا المحبة للحرارة يمكن أن تهدم المتفجرات في نظم كمبوست الأرض على درجة حرارة ٥٥°م . هذه الكائنات الدقيقة قادرة على هدم بعض أنواع الملوثات العضوية يتوقع وجودها في البيئات متناهية البرودة مثل تدوير القطب الشمالي وفي الأراضي الأكثر اعتدالاً والماء الأرضي وفي البيئات عالية الحرارة كما في نظم الكمبوست .

باستثناء الكائنات المحبة للحموضة مثل ثيوباسيلليس فيروأكسيدانس التي توجد في صرف المنجم الحامضي فإن الكائنات الدقيقة تكون بوجه عام ذات محدودية في قيم درجة الحموضة في المدى من ٦ وحتى ٨ . لقد أشار الباحثان Dibble and Bartha إلى أن درجة حموضة التربة ٧,٨ تعتبر ملائمة للانهيار الميكروبي للأيدروكربونات البترولية في

الأراضي . الفطريات ذات تحمل أكثر قليلاً للظروف الحامضية عن البكتيريا الأكثر شيوعاً في التربة والطبقة الصلبة المائية . لذلك فإن الفطريات لها ميزة أكبر من البكتيريا تحت الظروف الحامضية . مسارات التمثيل في عمليات الانهيار تختلف في الفطريات عن البكتيريا . التحلل الهدمي لبعض الملوثات من الأيدروكربونات عديدة العطرية قد تؤدي إلى إنتاج مواد وسطية ذات تأثيرات طفرية mutagenic . قد يستخدم الجير في الأرض لزيادة درجة حموضة الأرض وهذا إذا كان ضرورياً يكون في صالح نمو البكتيريا .

ربما يكون تركيز أيون الأيدروجين في البيئة أكثر أهمية من التأثيرات المباشرة لدرجة الحموضة على الكائنات الدقيقة لأن أيون الأيدروجين يكون له تأثيرات واضحة على كيمياء التربة والماء الأرضي . تيسر العناصر الكبرى macronutrients خاصة الفوسفور وحركة العناصر أو المعادن السامة جميعها تعتمد على درجة الحموضة pH بشكل كبير . بوجه عام فإن زيادة درجة حموضة البيئة الأرضية يؤدي إلى نقص تيسر الكالسيوم والماغنسيوم والصوديوم والبوتاسيوم والأمونيا والنيتروجين والفوسفور بينما نقص حموضة التربة تؤدي إلى نقص تيسرات النترات والكلوريد . من المفترض أن هذه التأثيرات تكون نتيجة التغيرات في ارتباط هذه المواد على سطوح التربة .

المواقع الملوثة يتكرر ضررها من مخاليط المواد والنفايات بدلا من المركب الفردي . في هذه المواقع فإن وجود مستويات عالية من المعادن بالإضافة إلى المركبات العضوية قد تكون مثبطة أو سامة على الكائنات الدقيقة . بينما بعض المعادن تكون ضرورية كعناصر نادرة للكائنات الدقيقة إلا أن المستويات العالية من العناصر تحدث خلل في الغشاء الخلوي وتلف طبيعة بروتينات الخلية مما يؤدي إلى موت الخلية . بالإضافة إلى ذلك فإن الكائنات الدقيقة قد تشترك في تحويل وامتصاص العناصر في البيئة . البكتيريا المختزلة للسلفات تشترك في تحويل الزئبق غير العضوي إلى ميثيل الزئبق في رواسب قاع البحيرة . ميثيل الزئبق هو صورة الزئبق الذي يتراكم في مجاميع السمك ومن ثم ينتقل عبر السلسلة الغذائية إلى الإنسان وهو سم عصبي قوي neurotoxin . لقد أوضح Lovely and Phillips أن خلايا Desulfovibrio desulfuricans تستطيع اختزال اليورانسيوم الموجود في مياه الصرف إنزيمياً مما يسمح باسترجاع اليورانسيوم كراسب نقي نسبياً . الامتصاص الحيوي Biosorption يتضمن امتصاص العناصر إلى الكتلة الحيوية . هذا يختلف عن الاختزال والترسيب الإنزيمي .

كي تنمو وتتكاثر الكائنات الدقيقة تحتاج إلى جزيئات مناسبة كي تقوم بتخليق خلايا جديدة منها . على أساس الوزن الكلي فإن المركب الأكثر شيوعاً في خلايا البكتيريا هو الماء حيث يمثل من ٧٠ - ٨٥% من وزن الخلية . على أساس الوزن الجاف فإن ما

يقرب من ٩٥% من المركبات في الخلية البكتيرية تتكون من خمسة عناصر هي الكربون ، الأكسجين ، النروجين ، الأيدروجين والفوسفور .

العنصر الأكبر الضروري لتخليق الخلية من منطلق الكمية المطلوبة هو الكربون . بوجه عام فإن الكائنات الدقيقة قد تستخدم غاز ثاني أكسيد الكربون كمصدر للكربون أو تستخدم الصور العضوية للكربون مثل الجلوكوز أو البنزين أو مركبات أخرى . الكائنات الدقيقة التي تستخدم ثاني أكسيد الكربون كمصدر للكربون يشار إليها "ذاتية التغذية autotrophs" بينما يطلق على تلك التي تستخدم الكربون العضوي "عضوية التغذية heterotrophs" . بالإضافة إلى مصدر الكربون فإن الكائنات الدقيقة تحتاج كذلك إلى مصدر طاقة لتخليق المكونات الخلوية الجديدة .

الكائنات الحية التي تحصل على طاقتها من تفاعلات البناء الضوئي مع الضوء كمصدر للطاقة يطلق عليها ذات الانتماء الضوئي phototrophs أما الكائنات التي تحصل على الطاقة من أكسدة الكيمائيات غير العضوية أو العضوية يطلق عليها ذات الانتماء الكيميائي chemotrophs . دمج المتطلبين (مصدر الكربون ومصدر الطاقة) يمكن من تقسيم الكائنات الدقيقة إلى مجاميع فسيولوجية / غذائية . الجدول (٢-١) يلخص هذا النوع من التقسيم .

جدول (٢-١) : التقسيم الغذائية للكائنات الدقيقة

المجموعة	مصدر الكربون	مصدر الطاقة
ذاتية التغذية الضوئية	ك أ _٢	الضوء
عضوية التغذية الضوئية	ك أ _٢	الضوء
ذاتية التغذية الكيميائية	ك أ _٢	كيمائيات غير عضوية
عضوية التغذية الكيميائية	ك أ _٢	كربون عضوي

الكائنات الدقيقة التي تتغذى على المواد العضوية الكيميائية هي المسئولة عن انهيار الملوثات العضوية في البيئة . هذه الكائنات عضوية كيميائية التغذية تشتمل على مجموعة كبيرة من الكائنات التي تحتوي أجناس وأنواع عديدة . داخل هذه المجموعة توجد بعض

أنواع الكائنات الدقيقة محدودة في العمل على المركبات العضوية التي تستطيع تمثيلها بينما البعض الآخر متنوع العمل على مركبات كثيرة بشكل متناهي . كمثال بعض الكائنات الدقيقة مثل بكتيريا حامض اللكتيك تعمل على عدد صغير جداً من المركبات العضوية البسيطة بينما البعض الآخر مثل أفراد الجنس بسيدوموناس قادرة على تمثيل أي من ٩٠% من المركبات العضوية كمصدر وحيد للكربون والطاقة .

الكائنات الدقيقة تقوم بتكسير المركبات للحصول على الكربون والطاقة من خلال سلاسل معقدة من تفاعلات الأكسدة والاختزال يطلق عليها التمثيل الهدمي catabolism . في هذه العملية تزال الإلكترونات من المركبات وتضاف إلى مركبات وسيطة على امتداد مسار التفاعل . الطاقة التي تنفرد من هذه التفاعلات تحفظ في صورة رابطة فوسفات الاديونوزين تراي فوسفات ATP كي تستخدم كوقود لتفاعلات التخليق الحيوي . العمليات الكيميائية الحيوية التي تعتبر مركز هذه العملية (التمثيل الهدمي) يمكن أن تقسم إلى مجموعتين كبيرتين : التخمر fermentation والتنفس respiration . هذه يمكن تمييزها أولاً على أساس المستقبل النهائي للإلكترون (المركب النهائي الذي يختزل (الجدول ٢-٢)

جدول (٢-٢) : تتابعات التمثيل الكبرى

نوع التمثيل	مانح الإلكترون	المستقبل النهائي للإلكترون
التخمر	مركب عضوي	مركب عضوي
التنفس	مركب عضوي	مركب غير عضوي
تنفس هوائي		أكسجين (١/٢)
تنفس لا هوائي		نترات ، سلفات

في حالات التخمر يكون مانح الإلكترون مركب عضوي والمستقبل النهائي للإلكترون مركب عضوي كذلك . عملية التخمر لا تؤدي إلى أكسدة كاملة للوسيط الأصلي إلى ثاني أكسيد الكربون . عمليات التخمر تتميز بإنتاج خليط من النواتج النهائية وبعضها يتأكسد أكثر والبعض الآخر يختزل أكثر عما هو الحال مع المادة الوسيطة الابتدائية . بينما مسارات التخمر في غاية الأهمية في الميكروبيولوجيا الصناعية حيث تستخدم لإنتاج الأحماض العضوية فإن التمثيل الخمري يبدو أن تأثيره ليس كبيراً في المعالجة الحيوية للبيئات الملوثة .

تمثيل التنفس أكثر أهمية في المعالجة الحيوية . التنفس يتضمن أكسدة المركب العضوي تقترن بالاختزال الطرفي لمركب غير عضوي . عندما يستخدم الأكسجين كمستقبل للالكترونات الطرفي يقال عن الكائنات أنها تجري تنفس هوائي aerobic . عندما تستخدم مستقبلات أخرى للالكترونات مثل النترات أو السلفات أو ثاني أكسيد الكربون كمستقبلات طرفية للالكترونات يقال عن الكائنات أنها تقوم بعمليات التنفس اللاهوائي anaerobic . الكائنات الهوائية التي تجري كلا العمليتين مع تفضيل استخدام الأكسجين كمستقبل نهائي للالكترونات . مع استنزاف الأكسجين يستخدم مستقبل بديل . الطاقة التي يتحصل عليها بواسطة الخلية عندما تستخدم الأكسجين كمستقبل نهائي للالكترونات أكبر عما هو الحال عند استخدام المستقبلات البديلة . هذا يرجع إلى الاختلافات من جهد الاختزال بين مانح الالكترونات والمستقبل النهائي للالكترونات . الأكسجين هو الأكثر تأكسدية يليه النترات والسلفات وثاني أكسيد الكربون . بسبب أن التنفس الهوائي في العادة أكثر كفاءة عن التنفس اللاهوائي فإن النظم الهوائية تفضل عادة للمعالجة الحيوية .

تختلف الكائنات الحية في علاقاتها بالأكسجين . الميكروبات الهوائية الإجبارية obligate aerobes تتطلب الأكسجين وتستخدم كمستقبل نهائي للالكترونات عندما تقوم بعملية التنفس . الكائنات أو الميكروبات اللاهوائية الإجبارية لا تستطيع النمو في وجود الأكسجين . الكائنات في هذه المجموعة تجري عملية التخمر أو التنفس اللاهوائي . بين الميكروبات الاختيارية facultative اللاهوائية تستطيع النمو في وجود أو غياب الأكسجين . من بين الميكروبات الاختيارية الكائنات التي تجري التنفس الهوائي واللاهوائي والميكروبات اللاهوائية والمتحملة الهوائية أو الكائنات غير المتباينة يمكن أن تنمو في وجود الأكسجين ولكنها لا تستخدم كمستقبل للالكترونات . الكائنات الدقيقة المحبة للهواء microaerophilic تتطلب ضغط جزئي للأكسجين المختزل .

كمية الأكسجين الموجودة في التربة أو نظام الماء الأرضي تقدر بواسطة الاختلاف بين العمليات التي تستهلك الأكسجين (الغارقة sinks) وتلك العمليات التي تعطي الأكسجين (مصادر) في البيئات . الاستهلاك الحيوي للأكسجين يحتمل أن يكون الفارق الأكبر في هذه البيئات ولو أن الأكسجين يمكن أن يزال كذلك بواسطة ميكانيكيات لحيوية مثل تكوين أكاسيد الحديد . الأكسجين يدخل البيئة الأرضية وتحت السطح أولاً خلال عملية الانتشار diffusion . من الناحية التقليدية فإن انتشار الأكسجين في الأراضي من العمليات البطيئة . في المواقع التي يكون فيها النشاط الميكروبي عالي فإن الفقد البيولوجي للأكسجين قد يزيد عن معدل الانتشار مما يؤدي إلى خلق ظروف نقص الأكسجين anoxic . في بيئات المياه الأرضية يحدد تيسر الأكسجين أكثر بواسطة الذوبان القليل للأكسجين في الماء .

الطاقة في صورة ATP التي يتحصل عليها من تفاعلات الأكسدة - الاختزال في التمثيل الهدي تستخدم بواسطة الخلية لتفاعلات التخليق الحيوي (anabolic). في هذه التفاعلات فإن الأنواع الكبرى من الجزيئات في الخلية تخلق في صورة بروتينات وليبيدات والكربوهيدرات والأحماض النووية. بالإضافة إلى الكربون فإن عناصر النتروجين والفوسفور يشار إليها بالعناصر المغذية الكبرى macronutrients حيث هناك ضرورة لوجودها في كميات كبيرة لتخليق بعض من هذه الجزيئات.

النتروجين ضروري لتخليق البروتينات والأحماض النووية. النتروجين يحافظ على الوظائف التركيبية والإنزيمية (المساعدة أو المحفزة catalytic) في الخلية البكتيرية. الأحماض النووية (DNA, RNA) تعمل وظيفياً للمعلومات الوراثية في الخلية. بالإضافة إلى ذلك فإن بعض الكائنات الدقيقة تستخدم النتروجين في صورة نترات كمستقبل للإلكترون الطرفي خلال عملية التنفس اللاهوائي. النتروجين يوجد في البيئة في صور عديدة. معظم النتروجين في المحيط الحيوي تكون في صورة غاز النتروجين (N_2). هناك عدد محدود من أنواع البكتريا يسمى البكتريا المثبتة للنتروجين مثل أنواع برايديزوبيوم توجد في معيشة تكافلية symbionts في العقد الجذرية للنباتات مثل البرسيم وفول الصويا.

الكائنات الدقيقة التي تشترك في انهيار وهدم المواد الغريبة أو xenobiotics في السنظم الطبيعية تعتمد أولاً على الصور المثبتة من النتروجين (أمونيا، نترات، نترت، نيتروجين عضوي) للحصول على احتياجاتها من النتروجين. هذه الصور من النتروجين تكون ذات محدودية للمجاميع الميكروبية في الأراضي والمياه الأرضية والسطحية.

الفوسفور ضروري للخلايا الميكروبية لتخليق ATP والأحماض النووية وأغشية الخلايا. بسبب الذوبانية المنخفضة في الماء للفوسفات فإن الفوسفور يكون ذات محدودية للنمو البكتيري في كلا البيئات المائية والأرضية.

باستخدام الصيغة العامة لتركيب الخلية البكتيرية التقليدية اقترح الباحث نسب ملائمة بين الكربون - النتروجين - والفوسفور لتحديد إذا كان تركيز هذه العناصر الغذائية الكبرى الموجودة في الموقع كافية بما يسمح بحدوث الانهيار الكامل للملوثات. النسب المنشورة توضح تباين عريض حيث تراوحت القيم من 1 : 200 وحتى 1 : 10 للكربون : النتروجين في مقابل القيم 1 : 1000 وحتى 1 : 100 مع نسب الكربون : نتروجين والنسبة 1 : 1000 وحتى 1 : 100 مع نسب الكربون - الفوسفور. لقد ثبت

من هذه القيم أن نسب الكربون : النروجين والكربون : الفوسفور يجب أن تستخدم مع الحفر والحيطة الشديدين في تقييم الحالة الغذائية غير العضوية للبيئة .

المطوعة الوراثية Genetic plasticity :

مقدرة الكائنات الدقيقة على هدم المركب العضوي ما هي إلا النتيجة النهائية للتركيب الوراثي للكائن الحي . التفاعلات الكيميائية التي تشترك في عملية التمثيل تعال بواسطة الإنزيمات . هذه الجزيئات تتكون من البروتينات وتعمل كمحفزات بيولوجية بواسطة زيادة معدل التفاعلات الكيميائية في الخلية . مدى الإنزيمات التي توجد في البكتريا تمثل انعكاسات لمعلومة وراثية خاصة في الخلية .

المعلومة الوراثية في البكتريا كما هو الحال في جميع الكائنات الحية تخزن في صورة الحامض النووي DNA . هذه المعلومة توجد طبيعياً في الخلايا البكتيرية في صورتان هما الكروموسومات والبلازميدات . كروموسومات البكتريا عبارة عن شرائط فردية أو دائرية للانتقاء للحمض النووي DNA . بالإضافة إلى DNA الكروموسومي فإن عدد كبير من البكتريا يملك DNA كروموسومية إضافية extrachromosomal DNA في صورة بلازميد .

العديد من البلازميدات تحتوي على جينات التي تشفر للإنزيمات الضرورية لمسارات الانتهاء الهامة للمعالجة الحيوية . الإنزيمات التي تشترك في هدم التلوين والنفثالين والسالييلات والكامنور والأوكسين والزيلين و ٣-كلوروبنزوات وبارا-كلوروبينيل أتضح أنها تشفر بالبلازميد .

البلازميدات ذاتية التضاعف . بالإضافة إلى ذلك فإن الحامض النووي المشتق من البلازميد يمكن أن يتبادل بين البكتريا خلال عمليات الاقتران والتحول والاستمساخ . لذلك فإن DNA من سلالة ما من البكتريا يمكن أن ينتقل لسلالة أخرى تحت الظروف المناسبة . هذا ولو أن معدلات ودرجة هذه التبادلات الوراثية لم تتأكد في النظم الطبيعية فإن التبادل الوراثي سجل حدوثه في عدد من البيئات الطبيعية .

البلازميدات هامة كذلك في تطور الكائنات الدقيقة الجديدة مع المقدرة المحفزة على الانتهاء . باستخدام طرق البيولوجيا الجزيئية أصبح في الإمكان وصل قطع من الدنا DNA تحتوي على جينات خاصة بمسارات هدم معينة في البلازميد . هذه البلازميدات يمكن أن تقدم حينئذ في كائن حي عائل مما يؤدي إلى الحصول على كائنات دقيقة مهندسة وراثياً أو مدمجة (GEM) ذات قدرات جديدة في الهدم . هذه الكائنات الدقيقة قد تكون

مفيدة في المعالجة الحيوية للمواقع الملوثة سواء على صورة كائنات للتكبير الحيوي bioaugmentation أو في المفاعلات الحيوية bioreactors .

الاستجابة البيئية : Response to the Environment

تحتوي الخلية البكتيرية داخل الحامض النووي DNA جميع المعلومات عن تخليق البروتين الذي عنده القدرة للتعبير عن نفسه . كي يمكن استخدام المعلومات المشفرة في الدنا بواسطة الخلية يجب أن تنسخ أولاً في الرنا RNA والتي تترجم حينئذ في البروتين . نقل المعلومة من الدنا إلى الرنا (النسخ transcription) ومن الرنا للبروتينات (الترجمة translation) يطلق عليه التقييم المركزي أو الدوجماتي Central dogma وهو يقيني اقترح أولاً بواسطة الباحثان Watson and Crick في الخمسينيات .

جزء فقط من الجينوم هو الذي يعبر عنه في أي وقت . كمثال لقد قدر أنه لا يمكن أن يوجد أكثر من ٤٣٠٠ من الجينات المشفرة للبروتين في الكروموسوم . عندما نمت بكتريا اشيريشيا كولاي على الجلوكوز كان يوجد ما يقارب ٨٠٠ إنزيم في الخلية ولو أن الجينوم كما ذكر قبلاً به معلوماتية لتخليق العديد والأكثر من ذلك .

بعض البروتينات تمثل ما يطلق عليه الإنزيمات الإنشائية constitutive والتي تخلق بشكل ثابت بواسطة الخلية . الإنزيمات التي تشترك في التمثيل الهضمي catabolism للجلوكوز تقع في هذا القسم . لذلك فإن هذه الإنزيمات سوف تخلق حتى لو لم يكن الجلوكوز موجوداً في بيئة الخلية .

هذه ليست الحالة مع العديد من المصادر المؤثرة للكربون والطاقة حيث أن استخداماتها تحدد في النهاية بواسطة الأنشطة عند مستوى النسخ عبر فعل الأوبيرونات operons . الأوبيرونات عبارة عن مناطق الدنا DNA التي تكون الجينات التي تشفر الإنزيمات وتسيطر على المناطق التي تحدد ما إذا كانت هذه الجينات تنسخ أم لا . في حالة التحفيز induction فإن وجود الوسيط المفعّل في بيئة الخلية والتي تسفر عن تخليق الإنزيمات يطلق عليها الإنزيمات المحفزة inducible enzymes التي تستطيع هم الوسيط . في حالة الكبح repression فإن وجود مركب خاص في البيئة سوف يعمل على إيقاف نسخ الجينات التي تشفر الإنزيمات التي تشترك في التخليق الحيوي لمركب خاص مثل الحمض الأميني ، البيورين ، البيريميدين . في حالة التحفيز فإن المعلومة الوراثية في الخلية لا يعبر عنها في العادة ولكنه في حالة الكبح لا يعبر عن المعلومة الوراثية في الوضع العادي الطبيعي . الظروف البيئية قد توقف أو تسمح بالتعبير عن المعلومة الوراثية

. لذلك فإن التنظيم هذا ولو أنه يعكس الدور البيئي فإنها نتاج التنظيم الفعال للتعبير الجيني بواسطة الخلية وبما يسمح للخلية بالاستجابة للبيئة التي توجد فيها .

في كلا الحالتين يمكن ملاحظة كيف أن هذه الميكانيكيات تحافظ في النهاية على الطاقة للخلية . الاستمرار في تخليق الإنزيمات التي تشترك في هدم الوسيط الذي يكون عادة غائب من بيئة الخلية تمثل مضیعة لا طائل منها . لذلك لا يكون مجدداً للخلية أن تستمر في تخليق حمض أميني يقدم ويدخل في البيئة .

التحفيز الإنزيمي هام جداً في تنظيم مسارات انهيار المركبات العضوية . الإنزيمات التي تشترك في تكسير وانقسام المركبات العطرية كما في انهيار الأوكتان (الكان هيدروكربون وديهيدروجينيز الكحول) وانهيار النفثالين الساليسيلات تنظم بواسطة الأوبرونات . لقد وجد أن الوسيط الابتدائي في المسار يحفز الإنزيمات الضرورية لحدوث عمليات الانهيار .

توجد كذلك ميكانيكيات أخرى للسيطرة في التثبيط الرجعي feedback inhibition فإن النشاط على عكس التخليق للإنزيمات التي تشترك في مسارات التمثيل تثبط كبح التمثيل الهدمي catabolite repression على غرار التحفيز . الكبح تتضمن سيطرة النسخ في هذه الميكانيكية للسيطرة فإن تخليق إنزيم الهدم تثبط عندما يوجد الجلوكوز . هذا قد يؤدي إلى حدوث نمو diauxic حيث أن الخلية تفضل استخدام وسيط نمو واحد مثل الجلوكوز عن الوسائط الأخرى مثل اللاكتوز . بمجرد استنزاف الجلوكوز من البيئة فإن اللاكتوز سوف يستخدم بعد فترة ثبات أو راحة قصيرة lag period . الأنشطة الخلوية مثل تلك التي تفعل قد تلعب دوراً تحت الظروف الحقلية . كمثال أشار الباحث Swindoll ومعاونوه أن النمو قد يكون هاماً في تنظيم الانهيار الميكروبي للمواد الغريبة . لقد وجد أن إضافة الجلوكوز أو الأحماض الأمينية لعينات المياه الصخرية الملوثة بالتولوين أو الميثيل داي بروميد أو الفينول والبارانتر وفينول تثبط معدنة الملوث مع افتراض أن هذا يحدث بسبب تفضيل استخدام الوسيط الأسهل انهياراً .

معدل انهيار المركبات العضوية بواسطة مجاميع ومجتمعات الميكروبات تزداد عندما تكون الكائنات الدقيقة قد تعرضت قبلاً للمركب الكيميائي . هذه الظاهرة يطلق عليها التكيف adaptation وقد لوحظ حدوثها في العديد من البيئات الطبيعية مثل المياه العذبة والأراضي ونظم الماء الأرضي . الميكانيكية الفعلية المسؤولة عن التكيف غير معروفة . العوامل مثل تحفيز الإنزيم والتغير الوراثي للمجموع الأقلية الفسيولوجية لظروف الإجهاد اقترحت جميعها كموامل هامة في ظاهرة التكيف . حيث أن المواقع الصناعية في الغالب لها تاريخ التعرض المزمّن لمستويات منخفضة من الملوثات فإنه من المألوف أن تكيف

الكائنات الدقيقة عند الموضع يكون قد حدث فعلا قبل بداية مشروع المعالجة الحيوية . لذلك فإن الكائنات الدقيقة المتوطنة تكون قادرة على الهدم الأكثر سرعة للملوثات عنه في حالة الملوثات الدقيقة من الموقع الابتدائي الأصلي غير الملوث pristine site .

مسارات التمثيل لانتهيار المواد الغريبة : Metabolic Pathways

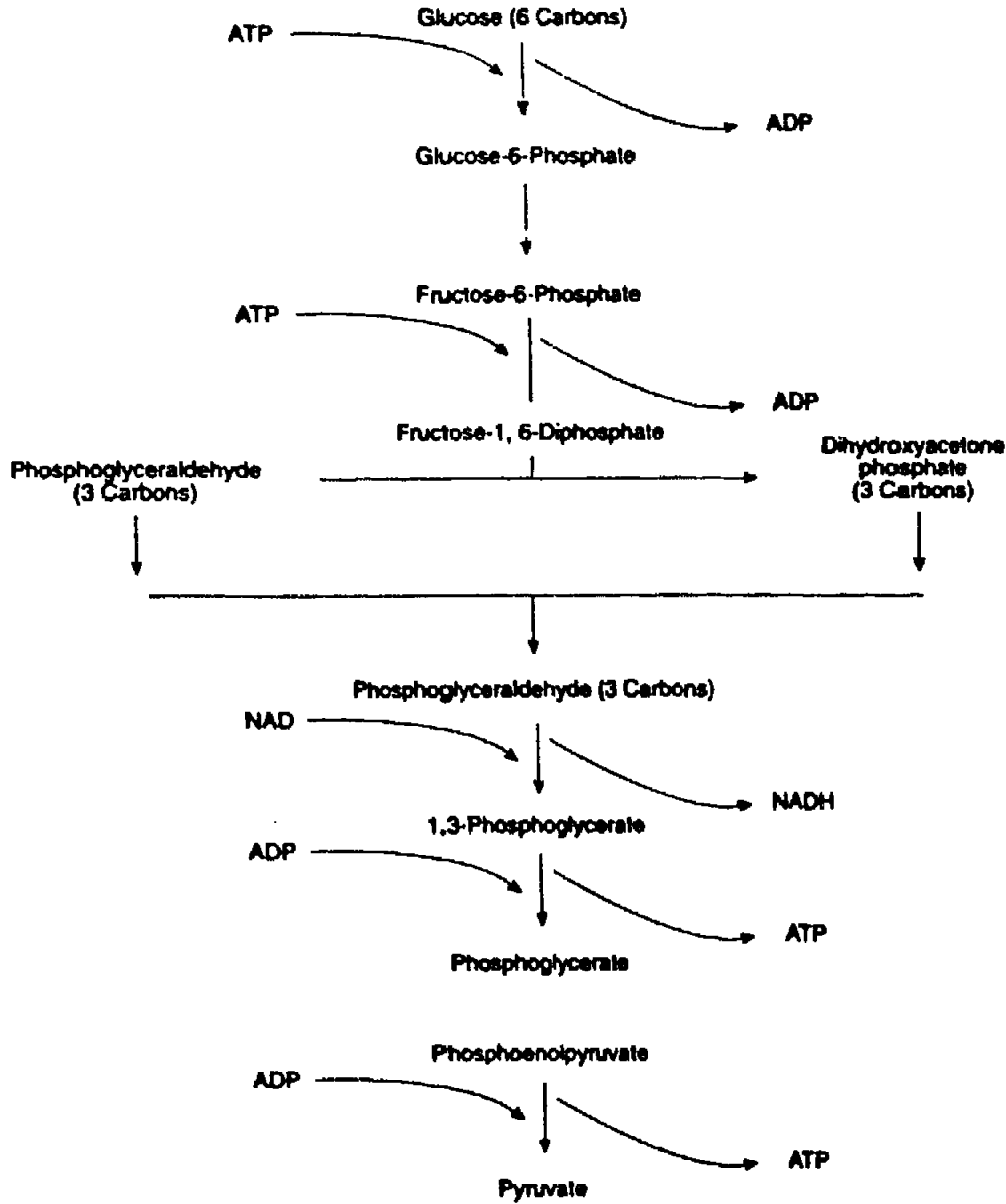
كما ذكر سابقا فإن البكتريا تقوم بتكسير المركبات العضوية المعقدة من خلال سلاسل من التفاعلات الكيميائية العديدة والتي يطلق عليها التمثيل الهدمي catabolism . بالنسبة لبكتريا التنفس فإن المسارات المركزية التي تشترك في التمثيل هي التحلل الجليكولي glycolysis (الشكل ٢-٢) ودورة كربس (الشكل ٢-٣) ونظام نقل الإلكترون (الشكل ٢-٤) . الشكل (٢-٥) يلخص العلاقة بين هذه المسارات الثلاثة . التفاعل العام الشامل هو :



هذه المعادلة تمثل التحول الكامل لمركب معقد الكربون الذي يطلق عليه الوسيط substrate إلى ثاني أكسيد الكربون والماء وهي العملية التي يطلق عليها المعدنة mineralization . الطاقة التي تمسك في صورة ATP تستخدم في العديد من الأنشطة الخلوية بما فيها تخليق مكونات خلوية جديدة وفي الحركة .

الانتهيار أو الهدم الميكروبي للمركبات العضوية المعقدة لا يؤدي دائما إلى المعدنة . الانتهيار غير الكامل يطلق عليه كذلك تحول transformation حيث أن المركب قد يحدث بسبب النشاط الميكروبي . في بعض الحالات فإن الأنشطة الميكروبية قد تحول المركب الأصلي إلى مركب آخر أكثر أهمية بيئية من المركب الأصلي . كمثال لهذا النوع من التمثيل التحولات اللاهوائية للتراي كلورو اثيلين (TCE) والتي تؤدي إلى تراكم الفينيل كلوريد وهو مركب مسرطن carcinogens في البيئة . التحول الميكروبي للمركبات العضوية الكلورينية مثل اللندين اقترحت على أنها تساهم في زيادة مستويات الأنيولات الهالوجينية في الغلاف الجوي . بالإضافة إلى ذلك فإن الكائنات الدقيقة قد تنتج مواد ذات نشاط سطحي يطلق على المواد المساعدة على الاستحلاب الحيوية bioemulsifiers أو المواد ذات النشاط السطحي surfactants والتي لا تقوم بهدم الملوثات ولكنها تزيد من حركتها mobility وتيسرها الحيوي bioavailability . هذا التوجه ذات أهمية خاصة عند تناول أو تداول مركبات مثل الأيدروكربونات عديدة العطرية (مثل بنزو - الفا - بيرين) والتي ترتبط بشدة على دبال الأرض وغيره من المكونات العطرية . بسبب هذه التحولات الجزيئية والتأثيرات على حركة ونوبانية المركب فإن الدراسات عن الانتهيار

الحيوي التي تقيس التمثيل من خلال اختفاء المركب الأصلي فقط قد تؤدي إلى نتائج مضللة

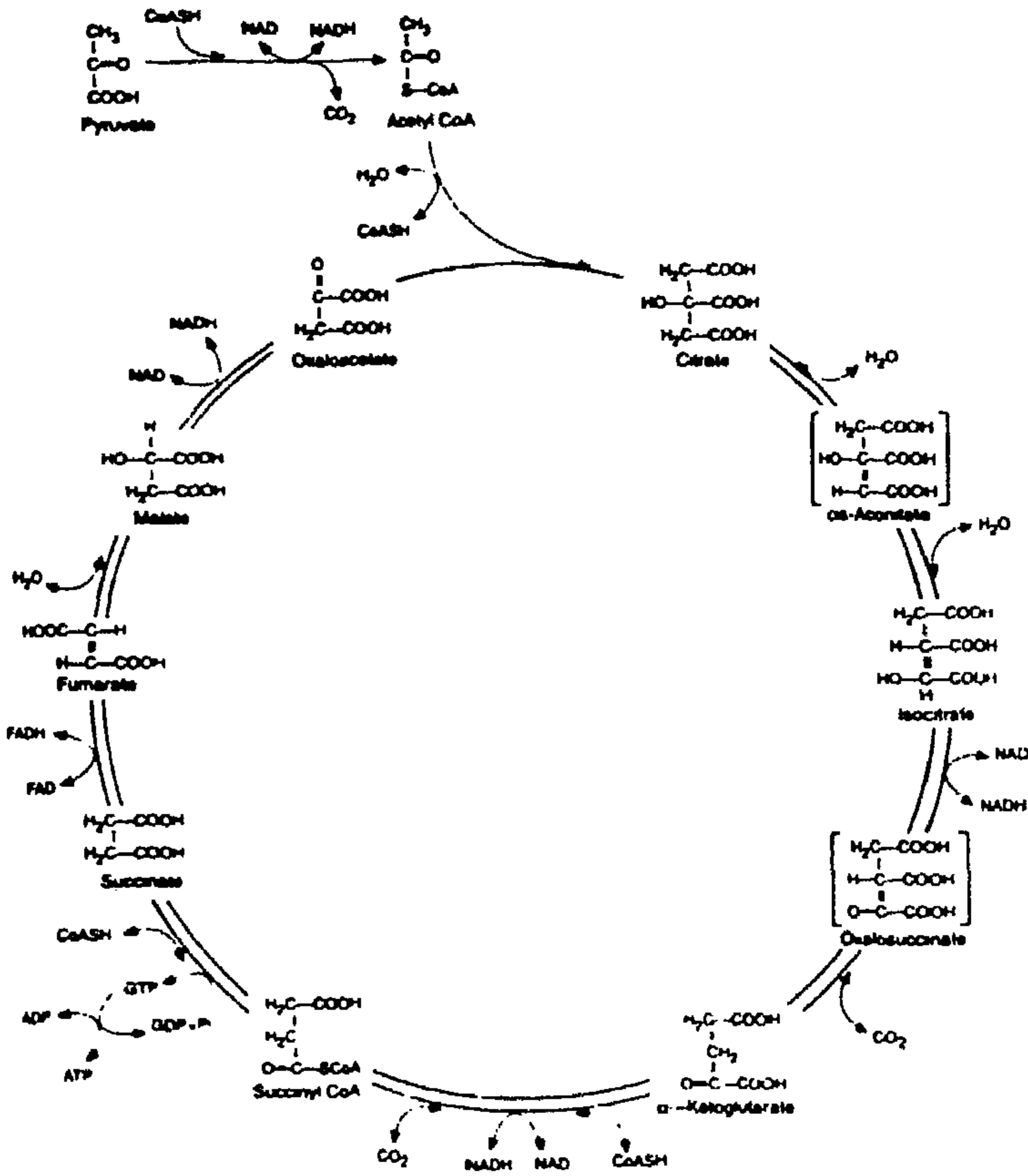


شكل (٢-٢) : التحلل الجليكولي Glycolysis : التحلل الجليكولي أو مسار Embden Meyerhof كما يطلق عليه أحياناً يؤدي إلى تحول جزيء واحد من الجلوكوز إلى جزيئين من البيروفات . بالإضافة إلى ذلك تكسب الخلية ٢ جزيء من ATP واثنان من الوسيط NADH . الحامض النووي DNA يخلق بواسطة تحول جزيء ADP إلى ATP . خلال هذه العملية تخزن الطاقة في صورة رابطة فوسفات عالية الطاقة . هذه الطاقة قد تستخدم تباعاً بواسطة الخلية في تفاعلات التخليق الحيوي . NADH يكتب صحيحاً $H^+ + NADH$ يعمل وظيفياً لحمل الهالوجينات والالكترونات . هذه قد تستخدم في تفاعلات التخليق الحيوي أو تحمل إلى نظام نقل الالكترون حيث تنشأ ATP إضافية .

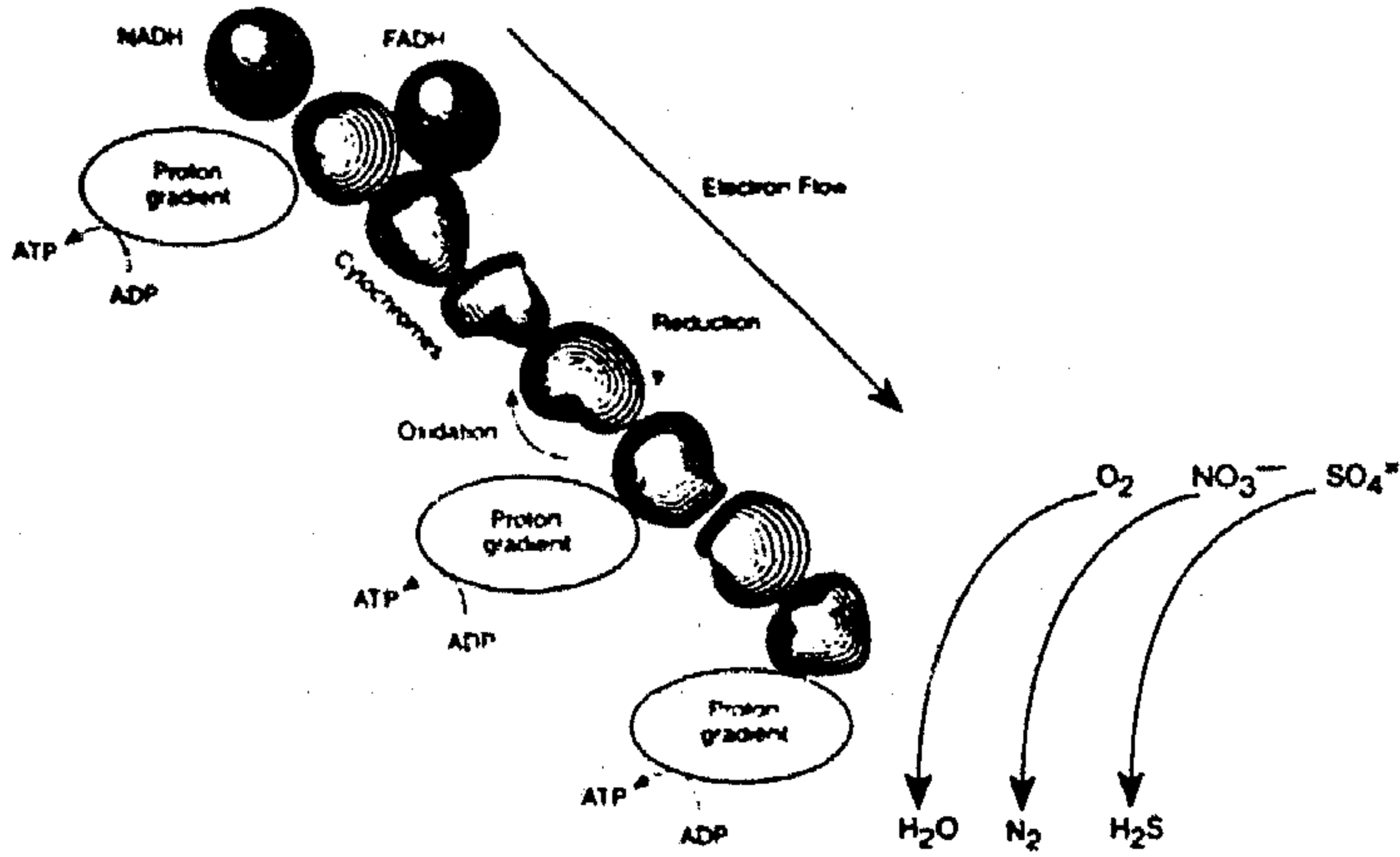
حتى تحدث معدنة للمركب يجب أن يكون قابلاً للتحول إلى واحد من المركبات المشتركة في مسارات التمثيل المركزي . تنوع الميكانيكيات التي تستطيع أن تحقق

الميكروبات الدور المطلوب منها مثير للدهشة . في العديد من الحالات فإن المعدنة البكتيرية للمركب معروف حدوثها ولكن التفاعلات الفعلية في المسار لم تكن كاملة المعرفة . بالإضافة إلى ذلك تم معرفة الدور الذي تقوم به مخاليط المجموعات الميكروبية في انهيار المركبات في البيئة الطبيعية . لذلك فإنه قد تكون سلالة فردية من الكائنات الدقيقة غير قادرة على إجراء معدنة للمركب فإنها قد تكون قادرة على التحول الجزئي للمركب إلى منتج يمكن أن يعمل كوسيط لعملية التمثيل لمجموعات ثنائية أو ثالثة أو رابعة من الكائنات الدقيقة .

حديثاً ظهرت أدلة على أنه مع العديد من المركبات ذات الاهتمام البيئي تكون تفاعلات التمثيل المرافق cometabolic هامة جداً في الانهيار . التمثيل المرافق cometabolism أو الأكسدة المرافقة co-oxidation كما يطلق عليه أحياناً يعني تحول الوسيط غير النامي بواسطة الكائنات الدقيقة . كمثال فإن الكائنات الدقيقة غير القادرة على النمو على المركبات العطرية الكلورينية قد تكون قادرة على إجراء تحولات محدودة لهذه المركبات في وجود المشتقات غير الكلورينية . هذه الظاهرة يمكن شرطها بسهولة أكثر في حالة الانهيار بالصدفة fortuitous الناتج عن التخصص المنخفضة لإنزيمات الانهيار . لذلك فإن التشابه التركيبي بين المركب الغريب (الذي حدث له تمثيل مرافق) والوسيط التمثيلي قد يكون كافياً للإنزيمات ذات التخصص القليل كي يستخدمها كوسيط مما يؤدي إلى التحول والانهيار الجزئي للمادة الغريبة . تفاعلات التمثيل المرافق ذات أهمية خاصة في تحول وانهيار المركبات العضوية الهالوجينية .

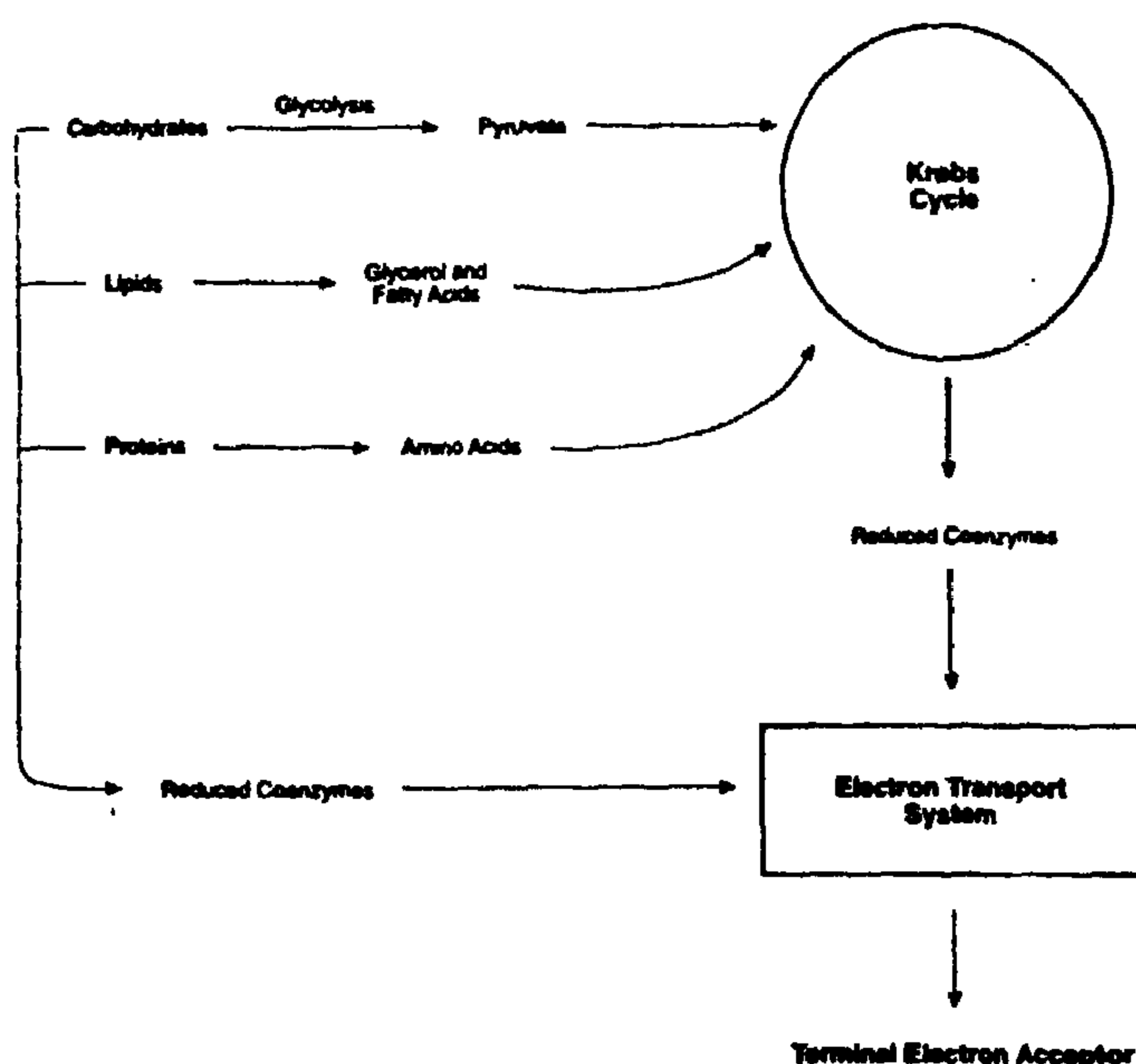


شكل (٢-٣) : دورة كريس (Krebs cycle) : هذا المسار التمثيلي يؤدي إلى الأكسدة الكاملة لجزيء واحد من البيروفات إلى ثلاثة جزيئات من ثاني أكسيد الكربون . الطاقة في صورة روابط فوسفات عالية الطاقة تخزن خلال تحول ADP إلى ATP . بالإضافة إلى ذلك فإن المرافقات الإنزيمية المختزلة NADH , FADH تنشأ وتخلق . تحول المركب الغريب xenobiotic إلى أي من المواد الوسيطة (مثل الكينات والسترات وغيرها) التي تشترك في دورة كريس تسمح بحدوث الأكسدة الكاملة للمركب .



شكل (٢-٤) : نظام نقل الإلكترون . خلال نقل الإلكترون فإن الأيروجينات (واحد بروتون وواحد إلكترون) من الإنزيمات المرافقة المختزلة تمنح لسلاسل من الجزيئات الحاملة (مثل السييتوكرومات) والتي تختزل وتتأكسد تباعاً . خلال هذه العملية تنتقل البروتونات إلى خارج غشاء الخلية . معاودة دخول البروتونات في الخلية يزوج مع تحول ADP إلى ATP . الإلكترونات التي تمنح في الأصل بواسطة الإنزيمات المرافقة المختزلة تنتقل في النهاية إلى المستقبل الطرفي للإلكترون الذي تم اختزاله . تحت الظروف الهوائية فإن الأكسجين يعمل كمستقبل طرفي للإلكترون ويختزل إلى الماء . تحت الظروف اللاهوائية أو نقص الأكسجين $anoxic$ فإن المركبات غير العضوية الأخرى مثل النتريت أو السلفات قد تعمل كمستقبلات إلكترون طرفية . الجزيئات الحاملة الخاصة في نظام نقل الإلكترون ومستقبل الإلكترون الطرفي تعتمد على بكتريا خاصة .

في هذا المقام سوف نقوم باستعراض المسارات الكبرى لانهيار العديد من أقسام الكيمياء ذات التأثيرات البيئية . من يريد التفاصيل عليه أن يرجع إلى الكتب الحديثة والدراسات المرجعية والدراسات الميكروبيولوجية على هدم ومعالجة التلوث بالمبيدات وغيرها من الكيمائيات الزراعية والصناعية ومشتقات البترول وغيرها .



شكل (٢-٥) : مسارات التمثيل المركزية . العلاقات المتداخلة بين مسارات التمثيل المركزية - التحلل الجليكولي ، دورة كريس ونظام نقل الإلكترون موضحة في الشكل . الوظيفة المشتركة لهذه المسارات تؤدي إلى أكسدة كاملة للمركبات العضوية إلى ثاني أكسيد الكربون والماء والمركبات غير العضوية (مثل الكلوريد في حالة المذيبات الكلورينية) . بالإضافة إلى ذلك فإن الطاقة في صورة ATP تحزن بواسطة الخلية لإنتاج كتلة حيوية إضافية .

الهيدروكربونات البترولية Petroleum hydrocarbons :

البترول ونواتجه مثل الجازولين وزيت الوقود ووقود الديزل عبارة عن مخاليط معقدة . الجازولين على سبيل المثال يحتوي على ما يزيد عن ١٠٠ مادة مختلفة . غالبية المركبات التي توجد في منتجات البترول عبارة عن هيدروكربونات . الجدول (٢-٣) يلخص المكونات الكبرى للمنتجات البترولية المختلفة .

الهيدروكربونات الأليفاتية عبارة عن سلاسل مستقيمة أو متفرعة من ذرات الكربون مع هيدروجين كافي لتحقيق متطلبات تكافؤ الكربون . هذه المركبات تملك التركيب النباتي C_nH_m اعتماداً على درجة التشبع (عدد الروابط كربون - كربون) فإنه يمكن تقسيم الهيدروكربونات الأليفاتية إلى الكانات ، الكينات ، الكاين . الأشكال a-٦-٢ ، b-٦-٢ ،

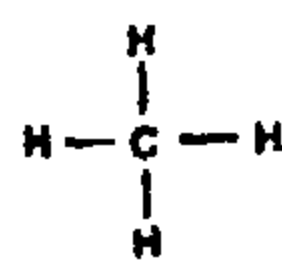
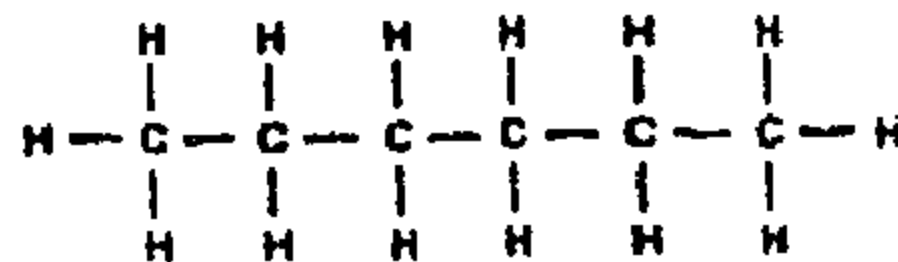
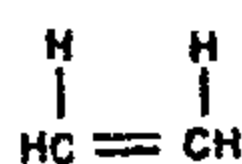
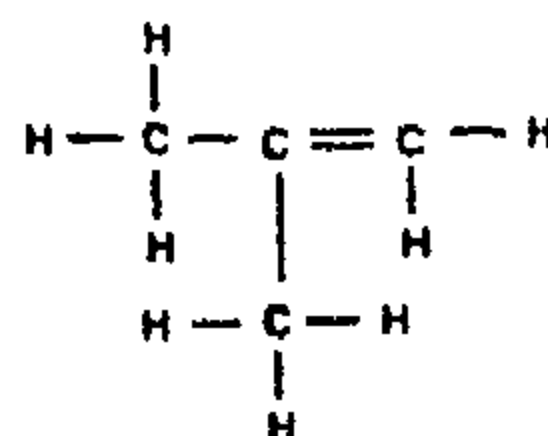
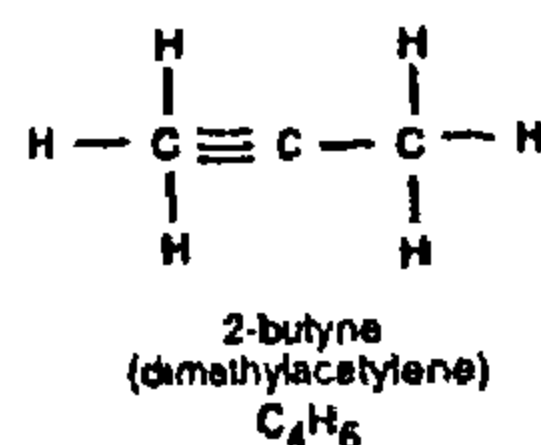
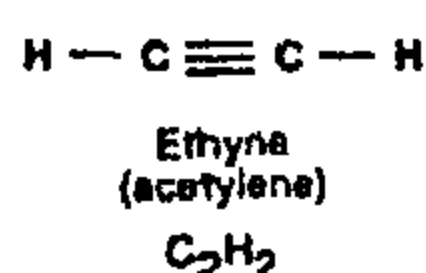
٢-٦-٢. توضيح الأيدروكربونات التقليدية . المركبات العطرية تمثل قسم منفصل من الأيدروكربونات . هذه المركبات تبني على تركيب حلقة البنزين المعروف ك^١ ن^١ . قبل استعراض المسارات المشتركة في انهيار هذه المركبات فإنه توجد تعميمات عديدة يجب أن تؤخذ في الحسبان . هذه التعميمات تعمل "قواعد الإبهام" rules of thumb في التقييم من المرحلة الأولى للانهيار الحيوي للأيدروكربونات البترولية .

جدول (٢-٣) : مكونات نواتج البترول

المكونات الكبرى	المنتج
الكائنات ذات سلاسل عادية ومتفرعة . من واحد إلى خمسة ذرات كربون في الطول . الأمثلة : إيثان - بروبان .	الغاز
أيدروكربونات عادية ومتفرعة بين ٦ - ١٠ ذرات كربون في الطول . الألكانات الحلقية والألكيل بنزينات توجد كذلك .	الجازولين
أولياً : أيدروكربونات بها ١١ - ١٢ ذرة كربون . توجد كلا الأيدروكربونات العادية والمتفرعة . في العادة تسود الألكانات العادية . الألكانات الحلقية والألكانات العطرية والعطرية المخلوطة توجد كذلك . تحتوي بوجه عام على مستويات منخفضة وحتى التي لا يمكن الكشف عنها . زيوت وقود الطائرات لها تركيب مشابه .	الكيروسين / وقود الديزل رقم ١
أيدروكربونات من ١٢ - ١٨ ذرة كربون . تحتوي على نسبة مئوية منخفضة من الألكانات العادية عما هو الحال مع الكيروسين . الكانات حلقية . الكانات حلقية عطرية وعطرية مخلوطة مثل الاسترينيات . هذه المنتجات تشمل الديزل وزيت وقود الأفران (رقم ٢ زيت الوقود) .	زيوت الغاز الخفيفة
أيدروكربونات بين ١٨ - ٢٥ ذرة كربون في الطول .	زيوت الغاز الثقيل وزيوت التشحيم الخفيفة
أيدروكربونات بين ٢٦ - ٣٨ ذرة كربون في الطول . مركبات عديدة الحلقية الثقيلة .	مواد التشحيم الأسفلت

• المصدر : Nyer and Skladany , 1989 .

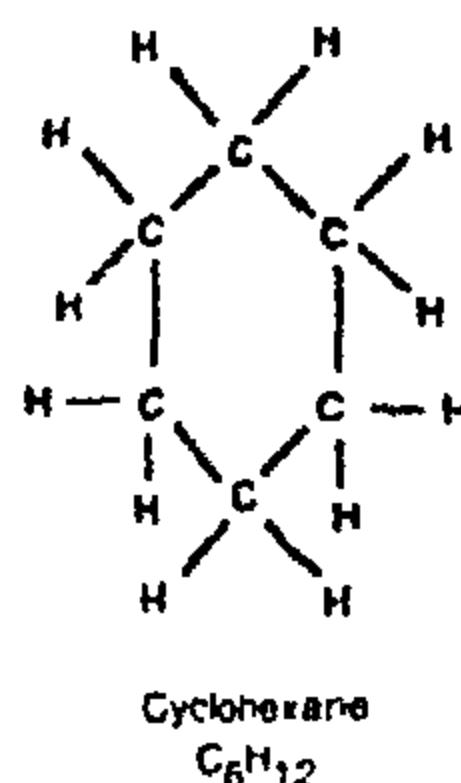
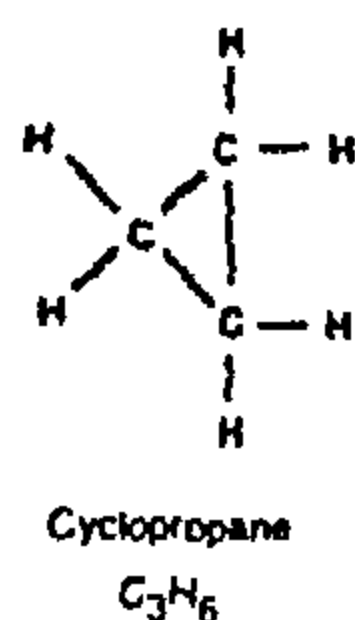
(a) Aliphatic Hydrocarbons

(1) Alkanes (C_nH_{2n+2})Methane
 CH_4 Hexane
 C_6H_{14} (2) Alkenes (C_nH_{2n})Ethene
 C_2H_4 2-Methylpropene
(isobutylene)
 C_4H_8 (3) Alkynes (C_nH_{2n-2})2-butyne
(dimethylacetylene)
 C_4H_6

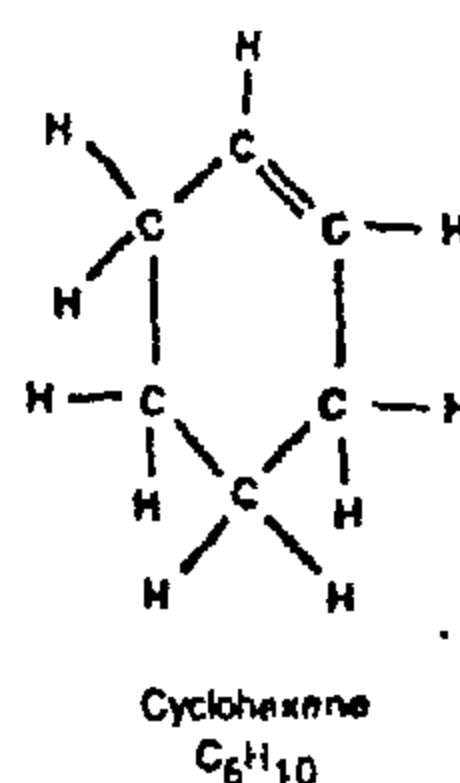
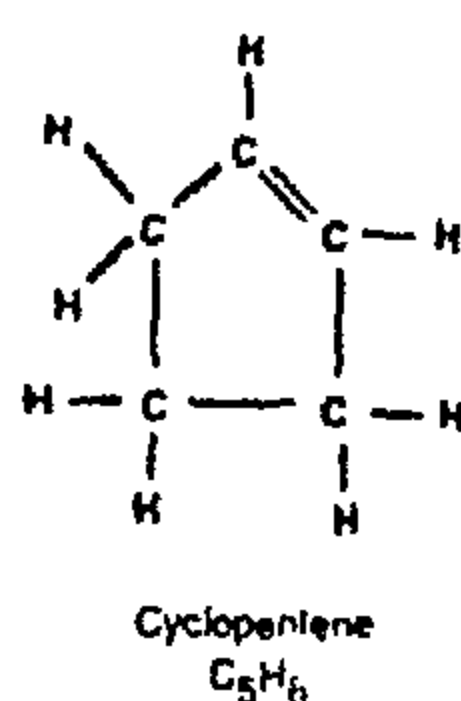
شكل (2-6-a): تراكييب الأيدروكربونات. الأيدروكربونات عبارة عن قسم المركبات العضوية التي تتكون من الكربون والهيدروجين. توجد ثلاثة مراتب أكبر من الأيدروكربونات الأليفاتية، الأيدروكربونات والحلقية الطرفية والأيدروكربونات العطرية. الأيدروكربونات الأليفاتية (a) عبارة عن سلاسل مستقيمة أو متفرعة من ذرات الكربون مع أيدروكربونات كافية لتوفير تكافؤ ذرات الكربون. الأيدروكربونات الأليفاتية تقسم إلى تحت أقسام: الكانات (a.1.) والكينات (a.2.) والالكين (a.3.) اعتماداً على وجود الروابط الثنائية والثلاثية داخل سلسلة الكربون.

١. الأيدروكربونات الأليفاتية بوجه عام أسهل في الانهيار عن المركبات العطرية.
٢. الأيدروكربونات الأليفاتية ذات السلسلة المستقيمة أسهل في الانهيار عن الأيدروكربونات ذات السلسلة المتشعبة. إدخال التفرع في جزيء الأيدروكربون يحول دون الانهيار الحيوي.
٣. الأيدروكربونات المشبعة أكثر سهولة في الانهيار عن الأيدروكربونات غير المشبعة. وجود روابط الكربون - كربون الثنائية أو الثلاثية تحول دون الانهيار.

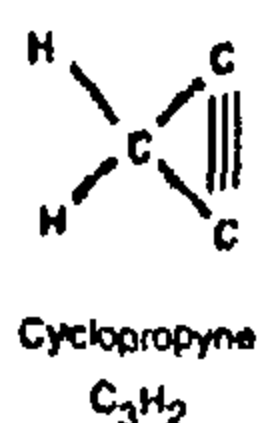
(1) Cycloalkanes (C_nH_{2n})



(2) Cycloalkenes (C_nH_{2n-2})



(3) Cycloalkynes (C_nH_{2n-4})

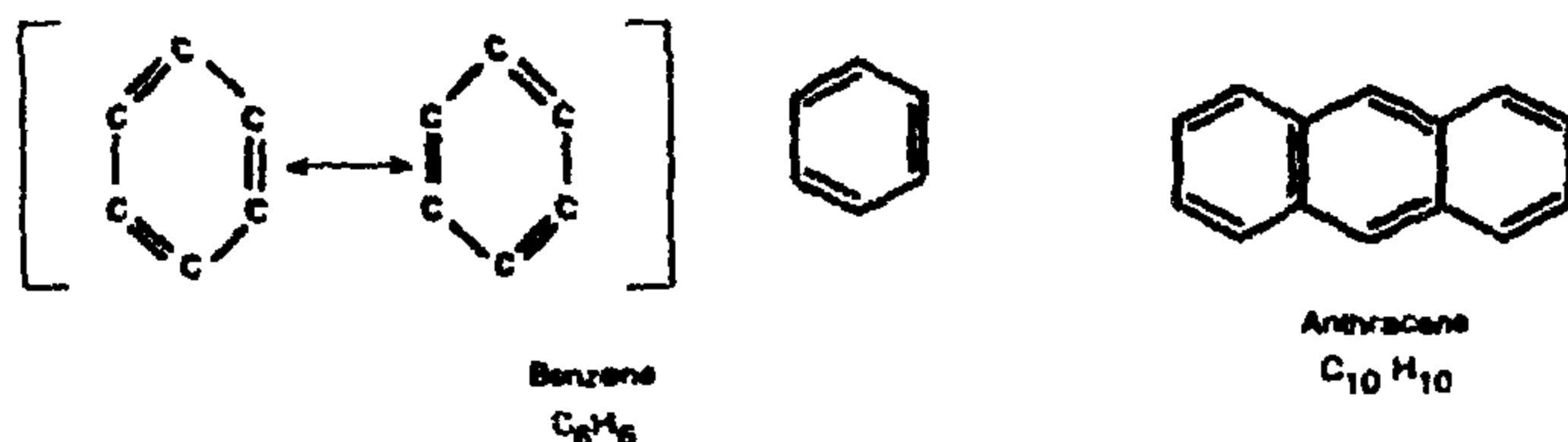


شكل (b-٦-٢): تراكييب الايدروكربونات . الايدروكربونات الحلقية (b) تتميز بوجود تركيب حلقي كربوني. كما في الايدروكربونات الأليفاتية فإنها تقسم إلى سيكلوالكانات (b-1) وسيكلوالكينات (b-2) وسيكلوالكاين (b-3) .

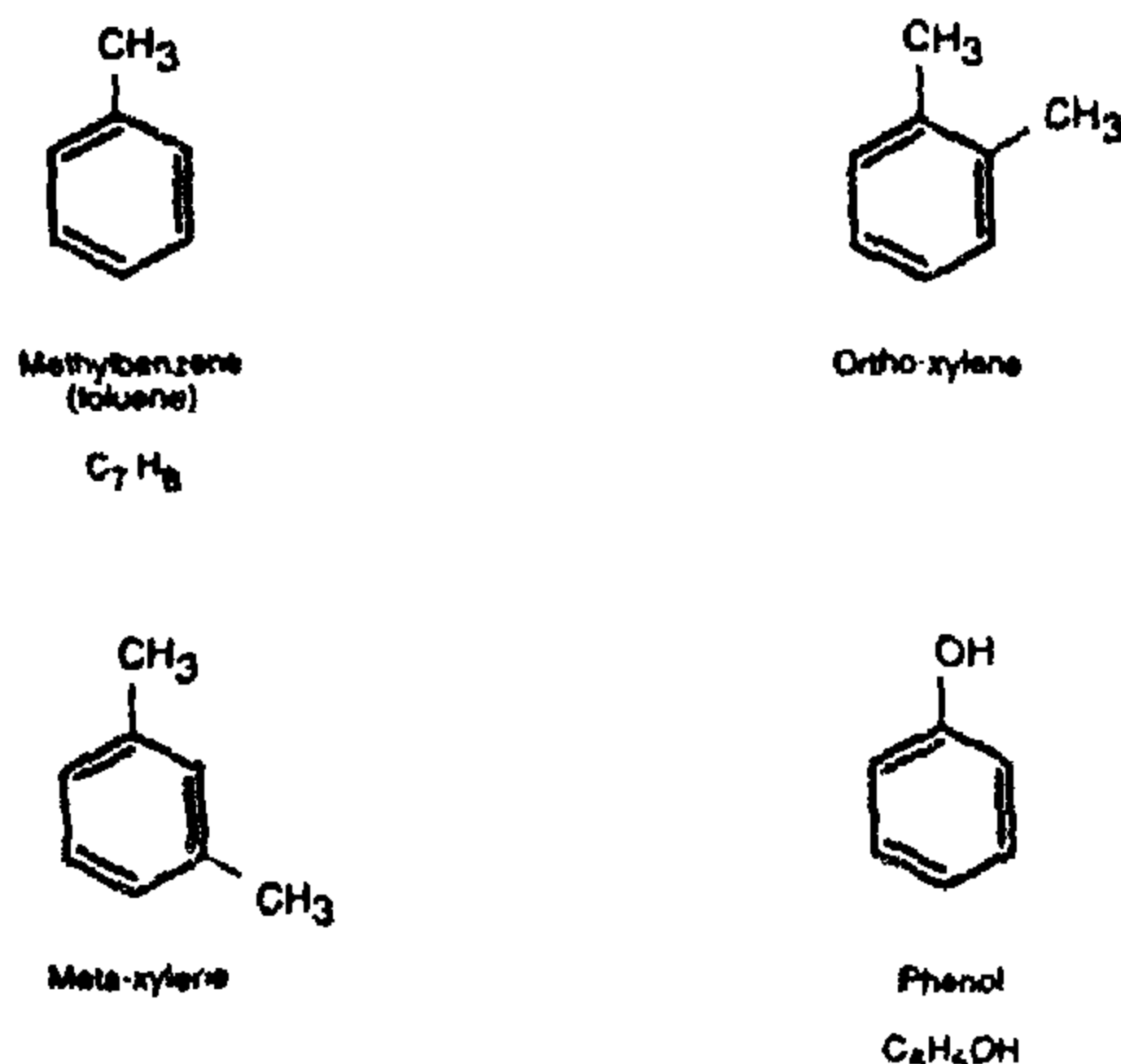
٤. الايدروكربونات الأليفاتية ذات السلسلة الطويلة أكثر سهولة في الانهيار عن الايدروكربونات ذات السلاسل القصيرة . الايدروكربونات ذات أطوال السلاسل أقل من ٩ ذرات كربون يصعب انهيارها بسبب سميتها على الكائنات الدقيقة . بعض الكائنات الدقيقة الخاصة (التي تتغذى على الميثان) تستطيع هدم هذه الايدروكربونات قصيرة السلاسل الكربونية . طول السلسلة المناسبة للانهيار الحيوي تتراوح ما بين ١٠ وحتى ٢٠ ذرة كربون .

(c) Aromatic Hydrocarbons

(1) Unsubstituted



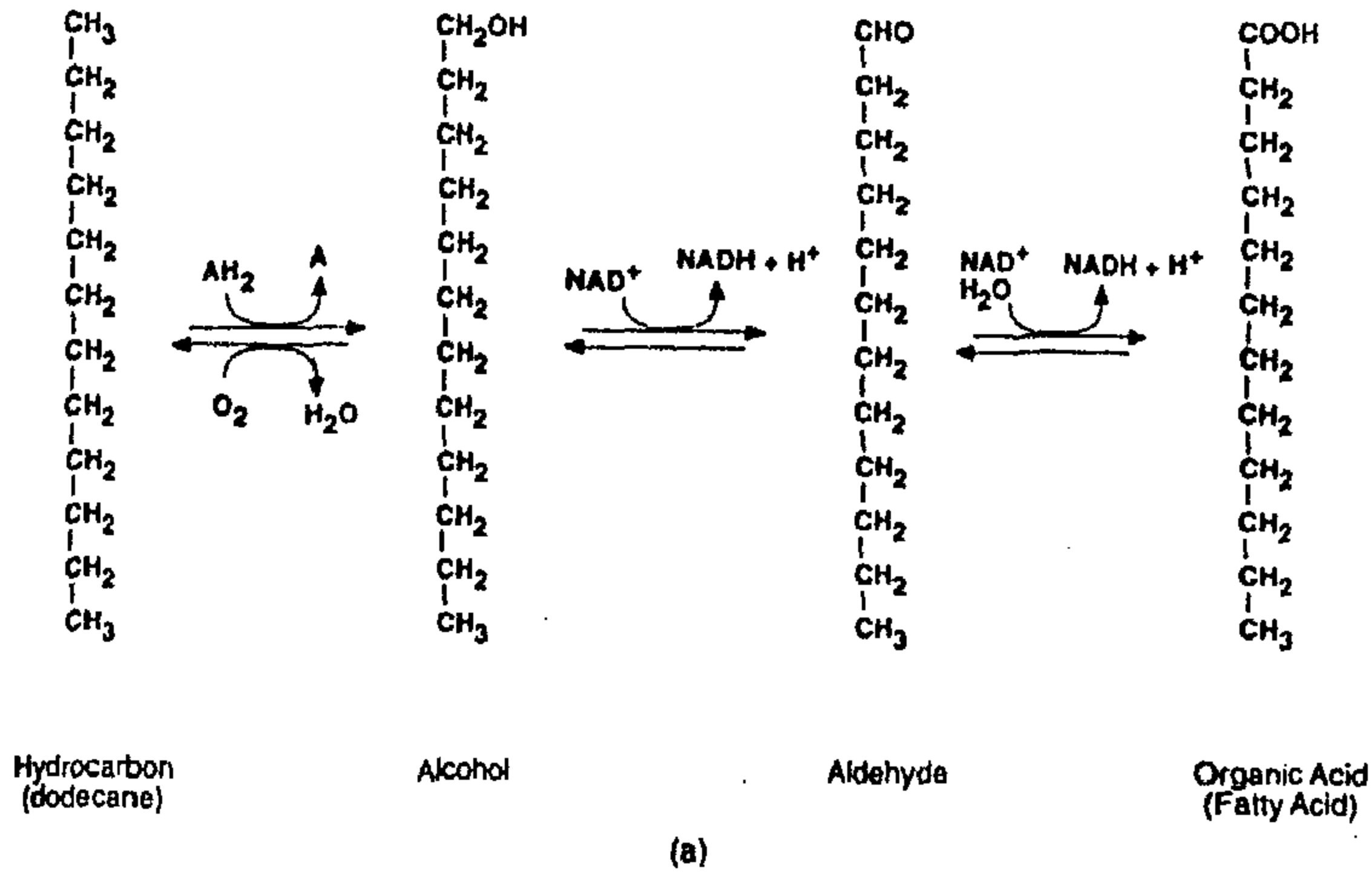
(2) Substituted Aromatic Compounds



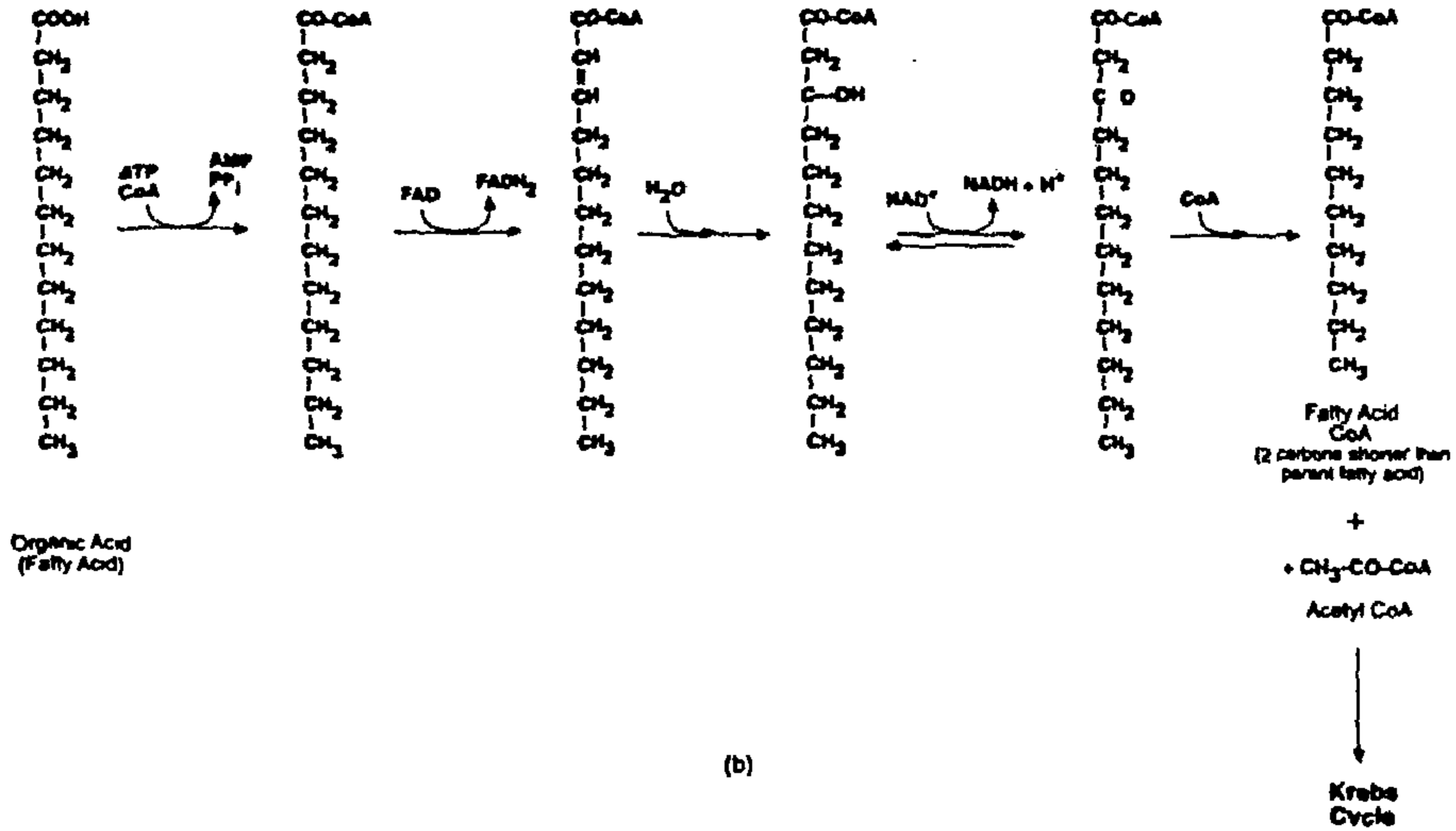
شكل (c-6-2): تراكييب الايدروكربونات . الايدروكربونات (c) تتميز بوجود واحد أو أكثر من الحلقات ذات ذرات الكربون الستة الثابتة المركبات العطرية غير الإحلالية تشمل البنزين والايديروكربونات عديدة العطرية مثل الأنثراسين (c-1) . بالإضافة إلى ذلك عدد المركبات العطرية الإحلالية (c-2) تعتبر ملوثات هامة .

الألكانات ذات السلاسل المستقيمة تنهار أولاً من خلال أكسدة مجموعة الميثيل الطرفية يتبعها انقسام الجزيء بين ذرة الكربون الثنائية والثالثة في السلسلة (الانقسام أو الكسر بيتا β cleavage) . هناك مسارات أخرى مثل الأكسدة تحت الطرفية بواسطة إنزيمات المونوأكسجيناز التي توجد في بكتريا بسيدوموناس ميثانيكا وهذا مسجل . الأشكال (a-7-2) ، (b-7-2) توضح انهيار الايدروكربون بواسطة أكسدة مجموعة الميثيل

الطرفية . التفاعل الابتدائي في الانهيار يتضمن الإضافة المباشرة للأكسجين للكربون الطرفي في الأيدروكربون . أن هناك ضرورة لوجود الأكسجين الجزيئي حتى يحدث التفاعل . التفاعل يعال بواسطة قسم من الإنزيمات يطلق عليه أوكسيجينيز . إضافة الأكسجين للكربون الطرفي يؤدي إلى تكوين الكحول الأولي والذي يتأكسد لاحقاً إلى الأدهيد المقابل وفي النهاية إلى حامض مكوناً حامض دهني . في النهاية يحدث كسر لجزيئين من السلاسل الطويلة الكربون من الحامض الدهني مكوناً المادة الوسطية (الأسيتايل - مرافق إنزيم A) والذي يستطيع دخول مسارات التمثيل المركزية والأيدروكربون ذات السلسلة الطويلة C_{n-2} . التكرار المتتابع لهذه السلاسل من التفاعلات تؤدي إلى أكسدة كاملة لجزيء الأيدروكربون .



شكل (a-٧-٢) : انهيار مركبات n -الكانات . (a) سلسلة مستقيمة (n أو الألكانات العادية تنهار في الشائع بواسطة الأكسدة الابتدائية لمجموعة الميثيل الطرفية (ك $n=3$) إلى حمض دهني عضوي . الأكسدة الابتدائية تكون نتيجة تتابع ثلاثة خطوات تفاعل وفيها يبدأ الأيدروكربون بالأكسدة كي يكون تحول وبعد ذلك يتأكسد الكحول إلى الأدهيد وفي النهاية يتحول الأدهيد إلى حمض عضوي (دهني) . الأكسجين الجزيئي (Q_2) مطلوب للتفاعل الأول في هذا التتابع .



شكل (٢-٧-أ): تابع انهيار الالكانات العادية n -alkanes . (b) الحمض الدهني المتكون ينهار حينئذ عبر مسار التمثيل المعروف بالأكسدة - بيتا حيث تنقسم وحدتي كربون بالتتابع من الجزيء مما يؤدي إلى تكوين الأسيتايل - مرافق إنزيمي A وجزيء الأسيتايل - مرافق إنزيم A الدهني وفيه نرتي كربون أقصر من الجزيء الأصلي . الأسيتايل - مرافق الإنزيم A يمكن أن يمثل لاحقاً عبر دورة كريس . جزيء الأسيتايل - مرافق الإنزيم A يعمل كوسيط للأكسدة الإضافية اللاحقة بيتا .

وجود التفرع داخل جزيء الالكان يمنع حدوث تفاعلات الكسر β ويجعل الجزيء مقاوم أو عنيد للانهيار الحيوي refractory . بعض الالكانات عالية التفرع مثل برستان (٢,٦,١٠,١٤ - تترا ميثيل بنتا ديكان) شديدة المقاومة للانهيار بفعل الكائنات الدقيقة ومن ثم تستخدم كعلاقات أو كدلائل في دراسات الانهيار الحيوي ولو أن الدراسات الحديثة أثبتت أن هناك مسارات يمكن أن يحدث بواسطتها أكسدة الالكانات المتفرعة . كمثال ما وجدته الباحثان رونثاني وجيوستي من حدوث أكسدة مباشرة لذرة الكربون الثالثة مما يؤدي إلى انهيار الالكانات المتفرعة .

أكسدة الايدروكربونات الأليفاتية غير المشبعة ليست في اتساق مع انهيار الالكانات . لقد ركزت معظم الدراسات التي أجريت على انهيار الألكين على الجزيئات التي تحتوي رابطة زوجية في الوضع C-1 . لا يعرف إلا القليل عن مسارات انهيار الجزيئات مع

الروابط الزوجية الداخلية . وجود الرابطة الزوجية في الوضع C-1 على الجزيء تسمح بحدوث ميكانيكيات متعددة للهجوم وكذلك طرق عديدة لانتهيار الاكثان داخل الكائن وهذا ما تأكد منه .

الدليل على الانتهيار اللاهوائي للايدروكربونات الأليفاتية غير قاطع equivocal . ولو أن الانتهيار اللاهوائي للايدروكربونات الأليفاتية سجلت فإنها تعتبر بوجه عام ذات أهمية محدودة في انتهيار الايدروكربونات البترولية في البيئة الطبيعية .

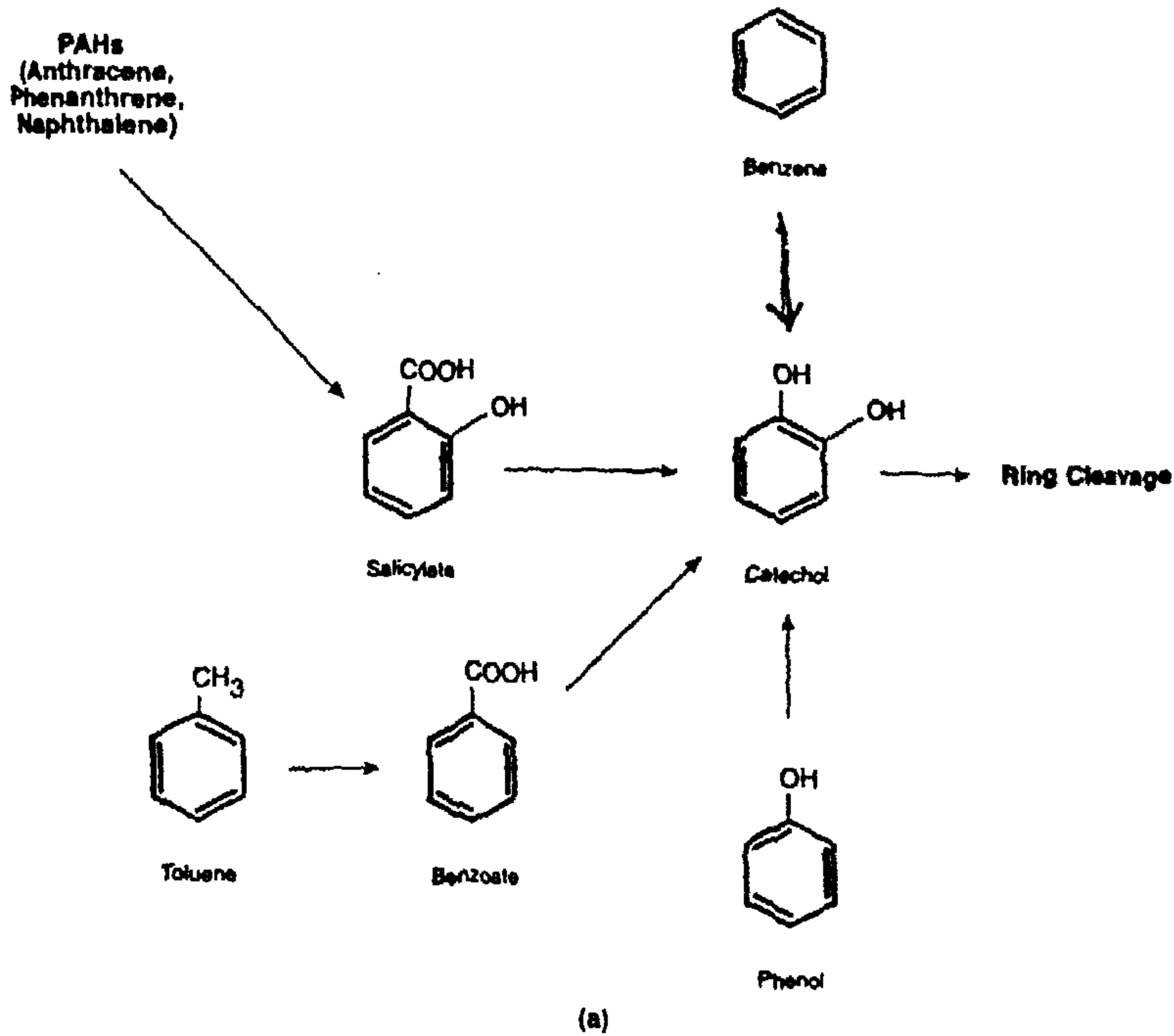
الايدروكربونات العطرية مثل البنزين والتولوين والايثل بنين والزيلينات وجدت سائدة في مكثفات البترول الخفيفة مثل الجازولين ولو أنها قد توجد بكميات ضئيلة للغاية في أي نوع من منتجات البترول . بالإضافة إلى ذلك فإن هذه المركبات تستخدم على نطاق واسع كمذيبات صناعية ومواد وسطية في إنتاج الكيماويات . هذه المركبات ذات ذوبان نسبي في الماء (١٧٨٠ جزء في المليون على درجة ٢٠°م مع البنزين كمثال) ومن ثم يمكن أن ينتقل بعيدا عن مواقع الانتشار مما يؤدي إلى تلوث كبير للتربة والماء الأرضي . بالإضافة إلى ذلك وبسبب الحجم الجزيئي الصغير لها وكذلك نقطة الغليان المنخفضة فإن هذه المركبات يمكن أن تتطاير على درجات حرارة البيئة ومن ثم قد تصبح مصدر لتلوث الهواء والأرض والماء الأرضي . الايدروكربونات العطرية عالية السمية كما أن لها تأثيرات طفرية وسرطانية .

الانتهيار الهوائي للايدروكربونات العطرية بواسطة البكتريا عرفت أولا في بداية التسعينيات . منذ هذه الدراسات الرائدة قام العديد من البحوث بفحص الكيمياء الحيوية ووراثية الايدروكربونات العطرية وعلاقتها بالانتهيار . أظهرت هذه الدراسات أنها قابلة للانتهيار الهوائي بشكل عريض بين أجناس البكتريا والفطريات . يوجد عدد كبير من المسارات التي يمكن أن تستخدم بواسطة البكتريا في انتهيار المركبات العطرية .

البنزين ينهار من خلال التحول أولا إلى الكاتيكول أو البروتوكاتيكولات (الأشكال ٢-٨-٨ ، ٢-٨-٨) . الأتوية العطرية في هذه المركبات تفتح تباعا بواسطة واحد أو اثنين من المسارات . الانقسام الأورثو (مسار ٣-أوكسد أديبات) أو مسار الانقسام بيتا . الأشكال ٢-٩ ، ٢-١٠ . تلخص هذه المسارات .

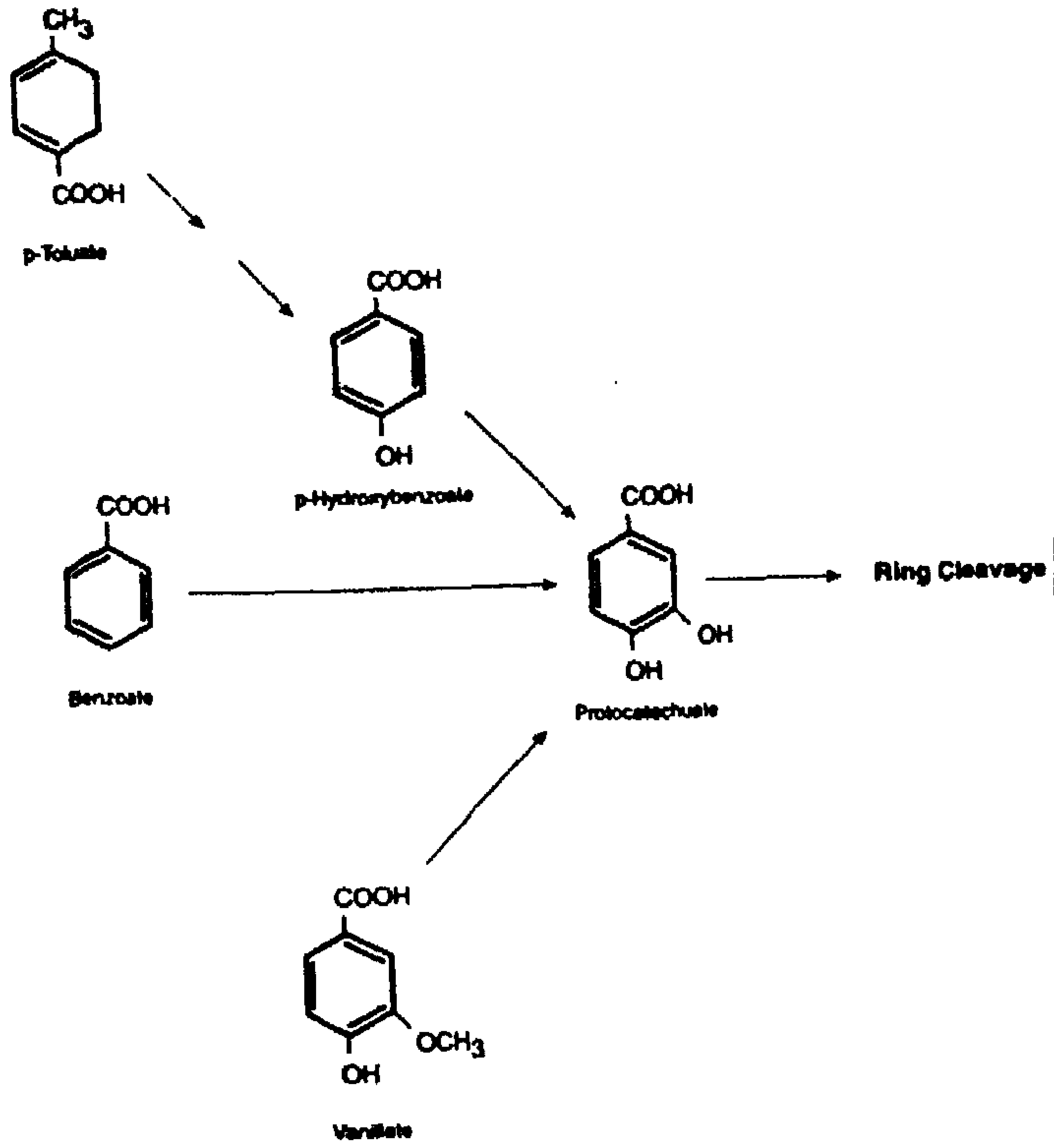
مسار الأورثو يتضمن كسر الأتوية العطرية للكاتيكول أو البروتوكاتيكولات بين مجموعتي الايدروكسيل . هذا يؤدي إلى تكوين الميوكونات والميوكونولاكثونات والتي تمثل إضافيا إلى ٤-أوكسوأديبيت اينول - لاكتون ثم (بيتا - كيتوأديبيت) . في النهاية يتجه التمثيل ناحية المواد الوسطية لدورة كربس وهو الأسيتيل - مرافق إنزيمي A . في انقسام

الميتا من جهة أخرى يحدث انقسام ابتدائي للحلقة بجوار مجموعتي الأيدروكسيل مكونة ٢ -هيدروكسيل ميوكونيك سسمي الدهيد كمنتج انقسام ابتدائي للحلقة . التمثيل اللاحق يؤدي إلى تكوين البيروونات والفورمات والأسيتالدهيد والتي تدخل في دورة كربس .



شكل (٢-٨-٨) : الانهيار الابتدائي للبنزين . تحت الظروف الهوائية فإن معظم المركبات العطرية (البنزين والبنزينات الإحلالية) تتحول إلى كاتيكول (a) أو بروتوكاتيكوات (b) قبل الانقسام التأكسدي للحلقة . المسارات الأخرى مثل مسارات الهوموجينيتيسات والجينيتيسات قد تحدث (غير موضحة) ولو أن هذه غير شائعة كتحويلات ابتدائية إلى كاتيكول والبروتوكاتيكوات .

في مسارات الانقسام أورثو وميتا فإن التفاعل الابتدائي للمسار تتضمن الإضافة المباشرة للأكسجين إلى الفوعة العطرية لكسر الكاتيكول أو البروتوكاتيكوات . هذه التفاعلات تحفز بواسطة مجموعة من الإنزيمات يطلق عليها أوكسيغينيزيس . الأكسجين الجزيئي يعمل كمصدر للأكسجين لهذه التفاعلات لذلك فإن انهيار المركبات العطرية بواسطة هذه المسارات يكون هوائي إجبارياً مع الأكسجين الذي يعمل كمستقبل طرفي للإلكترون ومادة متفاعلة في تمثيل المركبات العطرية .

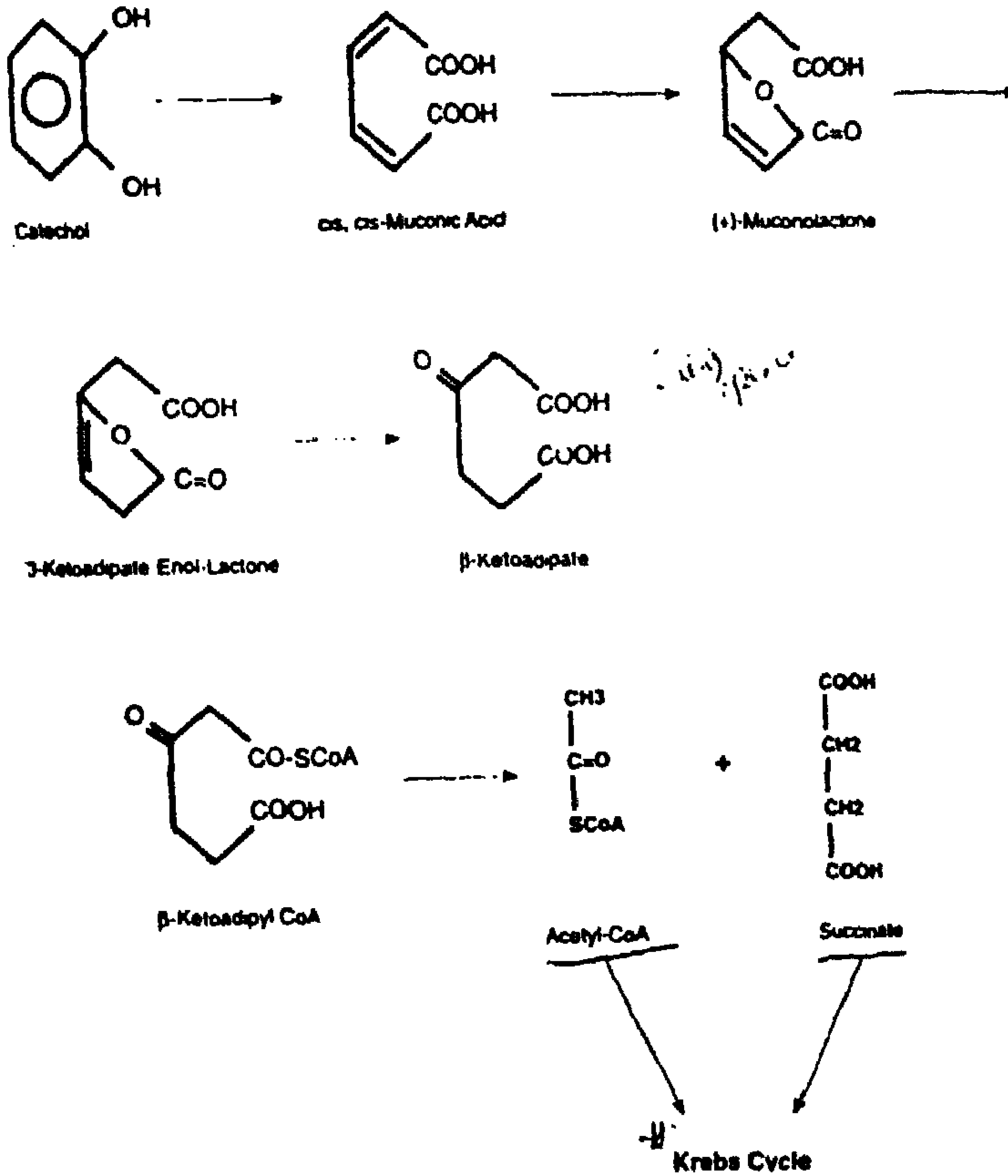


(b)

شكل (b-٨-٢) : تابع : الانهيار الابتدائي للبنزين

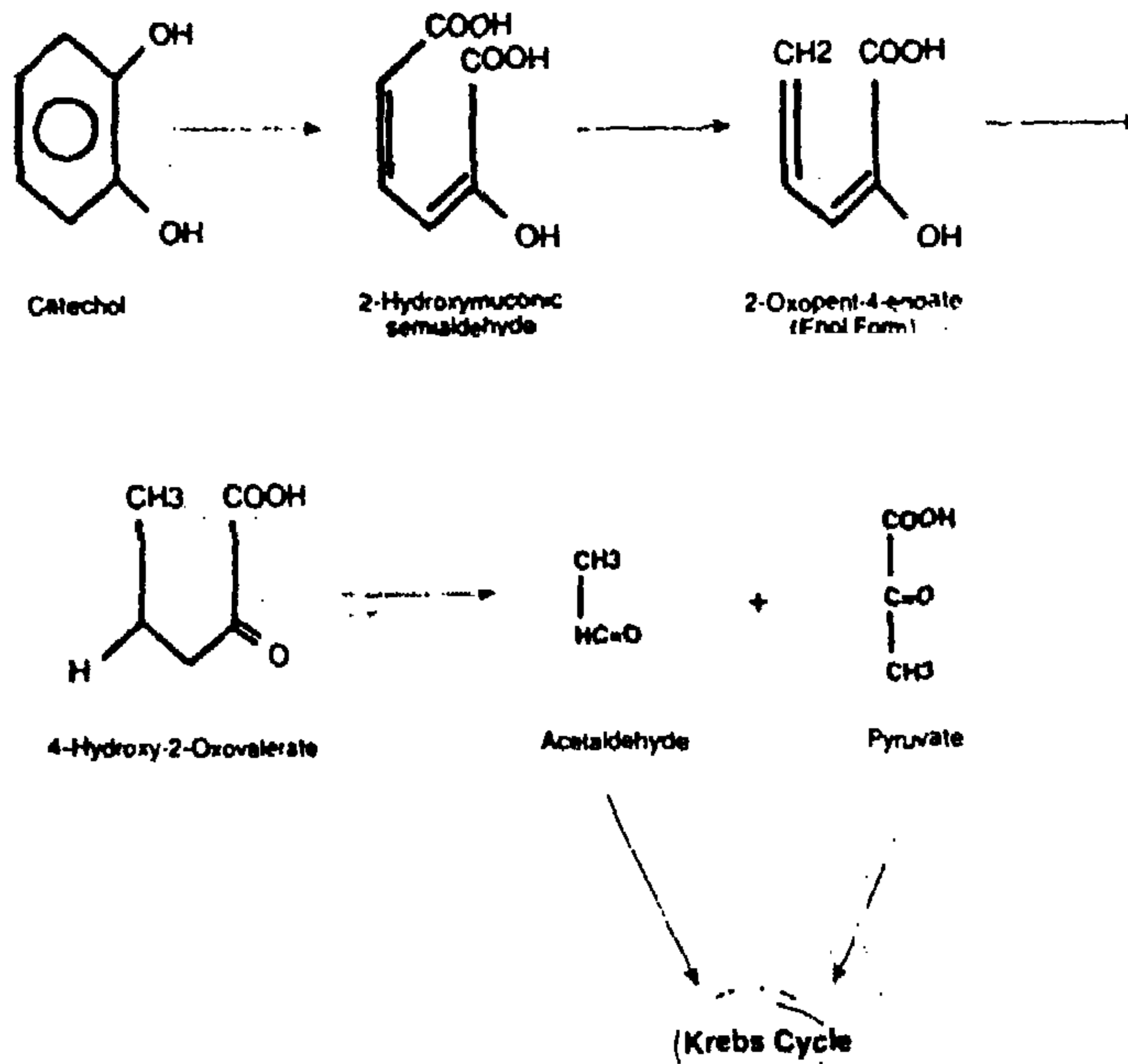
البنزينات إحلالية الألكيل (تولوين والاثيل بنزين) تتأكسد بداية باستخدام واحد من مسارات مختلفة متعددة. إذا كان الهجوم الأولي على الحلقة العطرية الكيل كاتيكولات تتكون أو تكونت والتي يمكن أن تنقسم باستخدام أي من مسارات الانقسام أورثو أو ميتا كما نوقش قبلًا. إذا حدثت أكسدة لمجموعة الألكيل في البداية ومع هذا تتكون الأحماض الكربوكسيلية العطرية. كمثال فإن الأكسدة الابتدائية لإحلالات الألكيل للبارازيلين تؤدي إلى تكوين حامض التولوين. هذه الأحماض الكربوكسيلية العطرية تتحول إلى هوموجينيسات أو جينيسات. انقسام الخلية العطرية تحدث تبعاً مع الانهيار النهائي إلى مواد وسطية مثل الفورمات والأسيتو أسيتات والتي يمكن أن تتغذى في دورة كريس. لقد

استعرض 1988 Fibson المسارات الكبرى من الاتهابار الميكروبي للايدروكربونات العطرية مثل التولوين .



شكل (٢-٩) : انقسام الحلقة العطرية - انقسام الأورثو . الحلقة العطرية للكاتيكول تفتح نتيجة لإدخال الأكسجين الجزيئي في تركيب الحلقة . انقسام الأتوية العطرية تحدث بين ذرتي الكربون اللتان تحملان مجاميع الأيدروكسيل . الأسيتايل - مرافق إنزيمي A والسكسينات تنتج نتيجة انقسام الحلقة ويمكن أن تتأكسد إضافيا عبر دورة كريس ونظام نقل الإلكترون . يوجد كذلك مسار مشابه لانقسام الأورثو للبروتوكاتيكولات .

حتى وقت حديث اعتبرت عمليات التمثيل الميكروبي للمركبات العطرية إنها محدودة على البيئات الهوائية . في خلال العشرة سنوات الأخيرة أظهرت الدراسات العديدة مقدرة الكائنات الدقيقة اللاهوائية على انهيار هذا القسم من المركبات . الجدول (٢-٤) يلخص بعض المركبات العطرية التي يحدث لها انهيار لاهوائي . العديد من هذه الدراسات استخدمت مزارع غنية لمجاميع الميكروبات المخلوطة . لذلك فإنه بينما الانهيار اللاهوائي يمكن أن تحدث مع هذه المزارع فإن مسارات التمثيل الواقعية المسئولة ليست معروفة بشكل تام كما هو الحال مع الدراسات التي استخدمت المزارع النقية للكائنات الهوائية التي تحدث الانهيار . هذا لا يعني عدم مصداقية وواقعية الدراسات اللاهوائية حيث أن النتائج أظهرت أنه في العديد من الحالات قد يكون الانهيار اللاهوائي تكون نتيجة لأنشطة المجموع الميكروبي .



شكل (٢-١٠) : انقسام الحلقة العطرية - انقسام الميتا . كما في حالة مسار انقسام الأورثو يتم فتح الحلقة العطرية نتيجة لإدخال الأكسجين الجزيئي في تركيب الحلقة . انقسام الحلقة العطرية يحدث بين الكربون الأندروكسيلي والكربون المجاور غير الاحلالي . المنتجات النهائية في هذا المسار هي الأسيتالدهيد .

الانتهيار اللاهوائي للمركبات العطرية اتضح حدوثه تحت ظروف فقد النترية ،
اختزال السلفات وتكوين الميثانوية methanogenic بالإضافة إلى ذلك اتضح أن أيون
الحديد وأكسيد المنجنيز تعمل كمستقبلات الكترونية بديلة للانتهيار اللاهوائي للمركبات
العطرية . مستقبل الإلكترون الطرفي المستخدم لتفاعلات الانتهيار سوف تعتمد على
ظروف الاختزال بدرجة كبيرة للبيئة . الجدول (٢-٥) يلخص ظروف الاختزال المناسب
للعمليات الميكروبية المختلفة .

جدول (٢-٤) : الانتهيار اللاهوائي للمركبات العطرية .

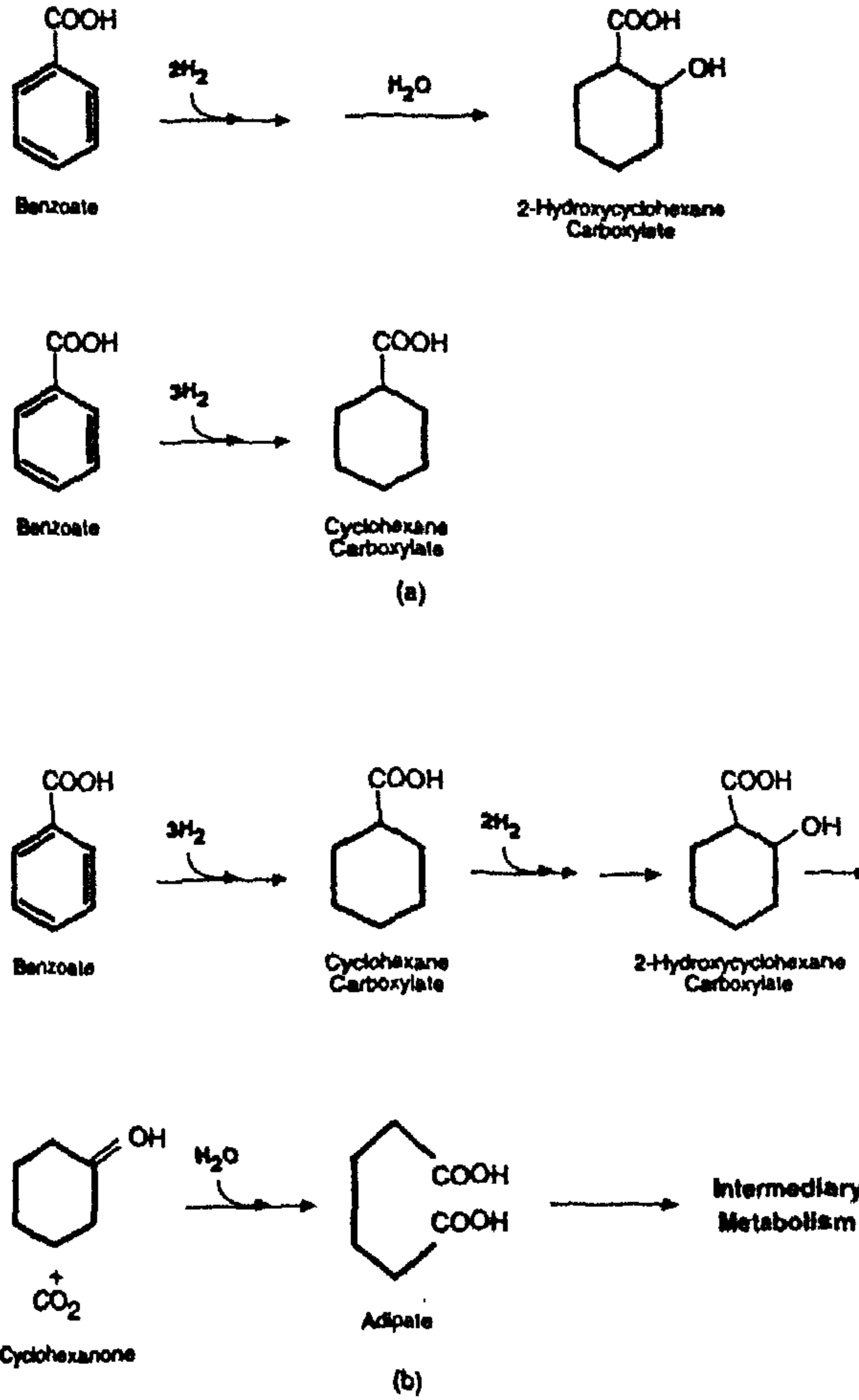
Compound	Organism	Culture conditions	
Benzoate	<i>Pseudomonas stutzeri</i>	Denitrifying	فقد النترية
	<i>Desulfonema magnum</i>	Sulfate reducing	اختزال السلفات
	Not identified	Methanogenic	تكوين الميثان
Catechol	Not identified	Methanogenic	تكوين الميثان
	<i>Dseulfobacterium catecholicum</i>	Sulfate reducing	اختزال السلفات
<i>p</i> -Cresol	Mixed culture	Denitrifying	فقد النترية
	Not identified	Sulfate reducing	اختزال السلفات
	Not identified	Methanogenic	تكوين الميثان
Phenol	Not identified	Denitrifying	فقد النترية
	Not identified	Sulfate reducing	اختزال السلفات
	<i>Dseulfobacterium catecholicum</i>		
Toluene	Not identified	Methanogenic	تكوين الميثان
	Mixed culture	Denitrifying	فقد النترية
	Not identified		
o-Xylene	Mixed culture	Methanogenic	تكوين الميثان
	Mixed culture	Denitrifying	فقد النترية

جدول (٢-٥) : جهد الاختزال المناسب للتمثيل الميكروبي .

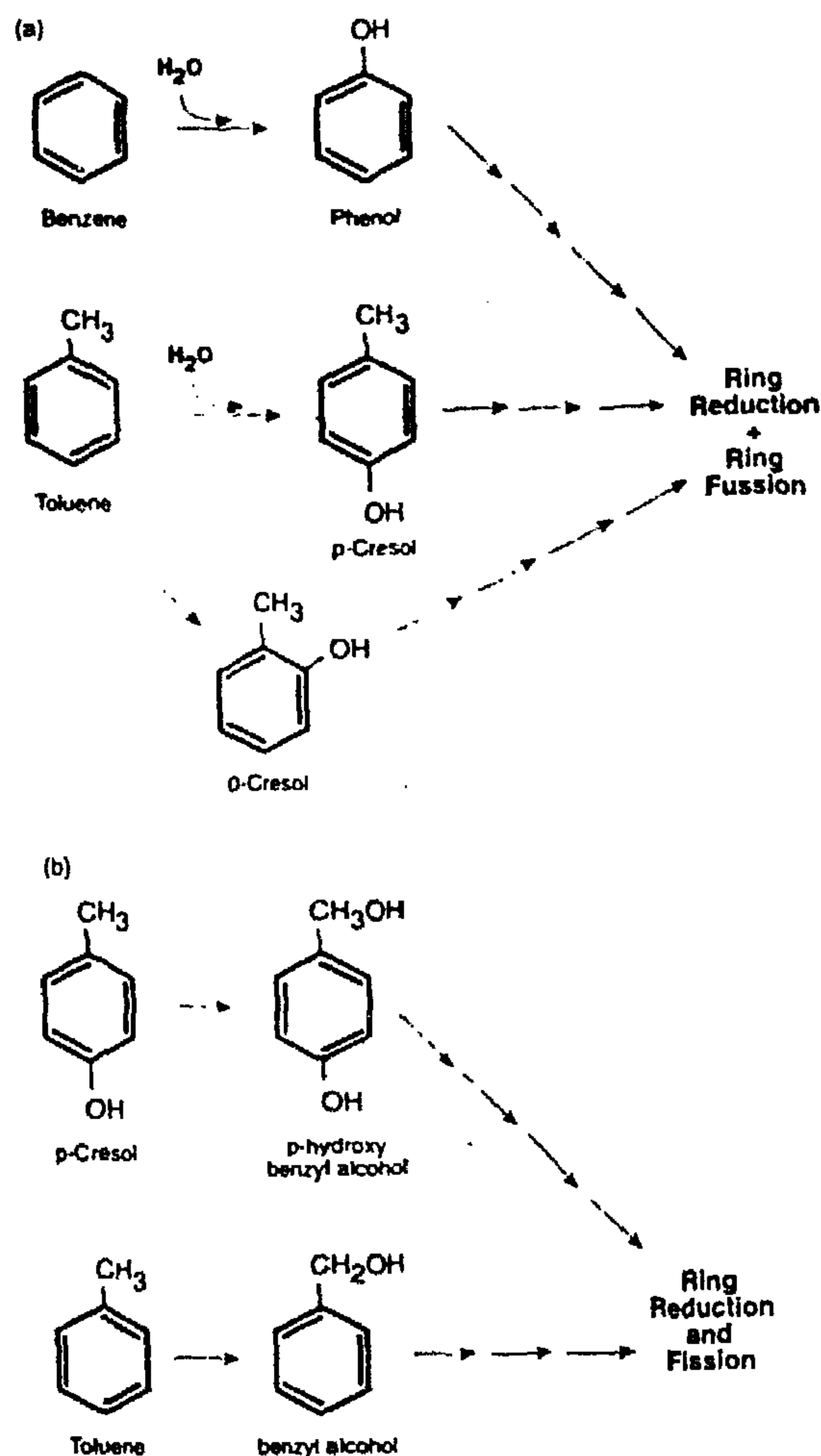
نوع التمثيل	متطلبات الأكسجين للميكروبات المشتركة	جهد الاختزال (mv)
التنفس الهوائي	هوائي	٥٠٠ - ٧٠٠
فقد النترية	اختياري	٣٠٠
اختزال السلفات	لاهوائي إجباري	٢٠٠ -
تكوين الميثان	لا هوائي إجباري	٢٠٠ -

تحت الظروف اللاهوائية فإن الخطوات الابتدائية للانهييار العطري تختلف من تلك التي وجدت في مسارات الانهييار الضوئي . الخطوة الابتدائية في تتابعات الانهييار العطري تتضمن إدخال الأيدروجين hydrogenation على حلقة البنزين . هذه الهدرجة تعمل على فقد ثبات destabilize تركيب الحلقة العطرية . عندئذ تنقسم الحلقة خلال تفاعل الهدرجة وخلالها يرتبط الأكسجين لتركيب الحلقة . انقسام الحلقة ينتج إيدروكربونات أليفاتية والتي يحدث لها تمثيل إلى مواد بسيطة دورة كربس عبر البيتا - أكسدة . الشكل (٢-١١) يوضح تتابع التفاعل لانقسام البنزوات . من الضروري ملاحظة أن الانهييار اللاهوائي يعمل الماء كمصدر للأكسجين في تفاعلات التمثيل على عكس الانهييار اللاهوائي حيث الأكسجين الجزيئي من المواد المتفاعلة الضرورية .

بالإضافة إلى ميكانيكية الاختزال التي ذكرت أعلاه فإن الأبحاث الحديثة أظهرت أنه في بعض الحالات خاصة مع الجزيئات التي تحتوي على الاحلالات الساحبة للإلكترونات على الحلقة العطرية (مثل البنزا - كريسول) كتفاعل أكسدة ابتدائي يحدث . في هذه الحالة فإن المركب العطري الاحلالي يتأكسد إلى الكحول المقابل الذي يفقد الأيدروجين إلى الأدهيد والحامض (الشكل ٢-١٢) . الأكسجين المطلوب لهذا التفاعل الابتدائي يشتق من الماء .



شكل (٢-١١) : الانهيار اللاهوائي للمركبات العطرية : التحولات الابتدائية الاختزالية . (a) البنزينات والمركبات المرتبطة يمكن أن تختزل إلى المركبات اللاحقية المقابلة تحت الظروف الهوائية واللاهوائية . يلاحظ أنه على العكس التحولات الابتدائية للمركبات العطرية تحت الظروف الهوائية حيث لا يشترك الأكسجين الجزيئي . (b) مسار الاختزال لانهيار البنزوات بواسطة نوع ميراكسيللا . ليست كل الوسائط موضحة يلاحظ أن الأكسجين في المسار يشتق من الماء وليس الأكسجين الجزيئي .

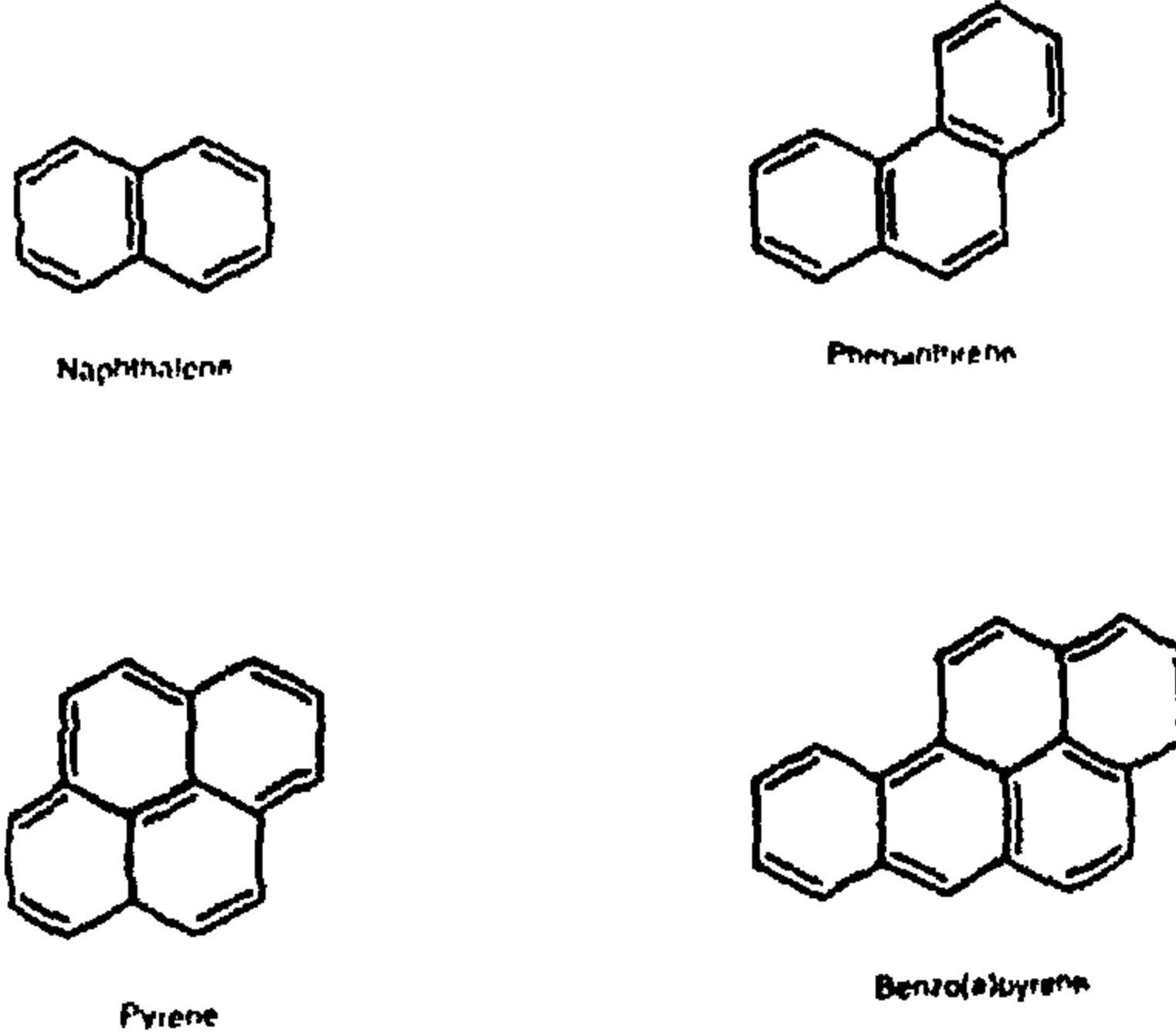


شكل (٢-١٢) : الانتهاء اللاهوائي للمركبات العطرية : التحولات التأكسدية الابتدائية . يصاحب الأكسدة بداية خلال إضافة مجموعة الأيدروكسيل المشتقة من جزيء من الماء . الأكسدة تحدث إما من خلال (a) إضافة مجموعة الأيدروكسيل إلى النواة العطرية أو (b) أكسدة احلال الميثيل على التركيب العطري . في كلا الحالتين ينتج الكحول العطري . هذا يتحول بالتبعية إلى الألايد العطري وبداية إلى الحامض العطري قبل اختزال الحلقة وتتكرر لتكوين المنتجات الأليفاتية . يلاحظ أنه في كل الحالات أن الأكسجين المضاف إلى الجزيء نشق من الماء وليس من الأكسجين الجزيئي .

المركبات العطرية عديدة الحلقية :

الايديروكربونات عديدة العطرية : polyaromatic hydrocarbons

المركبات العطرية عديدة الحلقات يطلق عليها كذلك الايديروكربونات عديدة الحلقات (PAH's) وكذلك المركبات العطرية متعددة النواة polynuclear aromatics وتختصر (PNA's) التي تحتوي على اثنان أو أكثر من الحلقات العطرية المندمجة . الشكل (٢-١٣) يوضح بعض المركبات الايديروكربونية PAH's الشائع وجودها في الملوثات البيئية . توجد في كميات صغيرة في المنتجات البترولية الثقيلة مثل زيوت الوقود والزيوت الخام كما أن الايديروكربونات عديدة الحلقات تعتبر المكون الأكبر في الكريوزوت . لقد حدث تلوث مكثف بهذه المركبات من جراء استخدام الكريوزوت في حفظ الأخشاب . في دراسة عن تلوث الماء الأرضي في مواقع معاملة الأخشاب أشار الباحثان Rosenfeld and Plumb, 1961 إلى وجود مركبات PAH's مثل اسينافثين والنفثالين والفينانثرين والفلورا أنثين والانثراسين فيما يزيد عن ٢٠% من المواقع المختبرة . كذلك تم الكشف عن PAH's إضافية مثل بنزو (الفا) انثراسين ، كريسين ، اسينافثيلين وبنزو (بيتا) فلورانثين والمركب بنزو (الفا) بيرين عند مواقع معالجة الخشب ولكن كانت بتكرارية تواجد أقل . تلوث الأراضي والمياه الأرضية بمركبات PAH ذات أهمية واهتمام خاص لأن العديد من هذه المركبات ما هي إلا مسرطنات معروفة أو ذات شك في إحداثها للسرطانات .



شكل (٢-١٣) : تركيب الايديروكربونات عديدة العطرية الشائعة . هذه الايديروكربونات عبارة عن مركبات تتكون من اثنين أو أكثر من الأنوية العطرية المندمجة . المركبات ذات الأربعة أو الخمس حلقات عطرية (بيرين ، بنزو "الفا" بيرين وغيرها) مركبات تقاوم بشكل تقليدي الاتهاب الحوي ولو أن هناك تقارير تشير إلى أن المزارع الميكروبية قادرة على تحويل هذه المركبات .

لقد اتضح حدوث انهيار للمركبات ذات الحلقتان العطريتان أو الثلاثة حلقات (مثل النفثالين والآنثراسين والفينانثرين) بشكل عريض بواسطة البكتريا الهوائية . كما هو الحال مع الانهيار الهوائي للمركبات وحيدة الحلقة العطرية والتي نوقشت قبلاً فإن انهيار مركبات PAH يتضمن إدخال الأكسجين الجزيئي في تركيب الحلقة مع إنتاج مواد وسطية في النهاية تدخل في دورة كربس .

حساسية مركبات PAH's للانهيار الميكروبي يرتبط عكسياً بعدد الحلقات الموجودة في المركب . لذلك فإن النفثالين أكثر سهولة في الانهيار عن الآنثراسين أو الفينانثرين . في جزئية وجد أن نقص انهيار مركبات PAH's ذات الثلاثة أو الأربعة والخمس حلقات يرجع إلى الذوبانية المنخفضة في الماء ومن ثم قلة التيسر الحيوي لهذه المركبات .

الطرق التقليدية لعزل وزراعة الكائنات الدقيقة تعتمد على وجود مصادر الكربون الذائبة . برغم هذه الصعوبات تمكنت الدراسات الحديثة من التأكيد على وجود البكتريا الهوائية عضوية التغذية سواء كانت في مزارع نقية أو في تجمع كبير consortia القادرة على هدم غالبية مركبات PAH's ذات الوزن الجزيئي العالي . كمثال أشار Mueller وآخرون عام ١٩٨٩ أن مجتمع خليط من الميكروبات يحتوي على سبعة سلالات بكتيرية متميزة مورفولوجياً قادرة على هدم الفلورو أنثراسين والبيرين . ليس هناك شك في أن خليط مجتمع الميكروبات هام في انهيار معقد من مخاليط PAH's (مثل الكريوزوت) عند المواقع الملوثة . الجدول (٢-٦) يلخص الانهيار البكتيري لعدد من مركبات PAH's المختارة .

الانهيار الحسيوي للأيدروكربونات العطرية متعددة الحلقات تحت ظروف لاهوائية شديدة غير مؤكدة . حديثاً ولو أن Mihelcic and Luthy عام ١٩٨٨ أشاروا إلى أن انهيار النفثالين يحدث تحت ظروف غير النترية ولو أن انهيار النفثالين أو الآنثراسين وجد تحت ظروف لاهوائية (اختزال السلفات أو الميثانوجينية) على العكس فإن النافثول الذي يحتوي على أحلال مجموعة الأيدروكسيل ينهار تحت ظروف عدم النترية أو الظروف اللاهوائية . لذلك فإن وجود احلالات الأيدروكسيل قد تجعل المواد العطرية عديدة الحلقات حساسة للانهيار اللاهوائي .

جدول (٢-٦) : الانهيار الهوائي للايدروكربونات العطرية عديدة الحلقات المختارة .

Compound	No. of rings	Microorganism(s)	Reference
Naphthalene	2	<i>Rhodococcus</i> sp.	56
		Soil microorganisms	85,86,129
		Marine <i>pseudomonas</i>	123
Anthracene	3	Soil microorganisms	75
		Marine microorganisms	18
Acenaphthene	3	Soil microorganisms	129
Fluorine	3	Soil microorganisms	138
Phenanthrene	3	Estuarine enrichments	57
		Soil microorganisms	138,49
Fluoranthene	4	Soil microorganisms	129
Pyrene	4	Soil microorganisms	128,129
		<i>Mycobacterium</i> sp.	61
		<i>Rhodococcus</i> sp. UWI	127
Benzo(a)anthracene	4	Soil microorganisms	76,85,86
Benzo (a)pyrene	5	Soil microorganisms	76,82,129
		Estuarine microorganisms	113

بالإضافة إلى الانهيار البكتيري فإن الكائنات الدقيقة سوية النواة eukaryotic مثل الفطريات والطحالب معروف عنها أنها تقوم بتحويل وانهيار مركبات PAH's تحت الظروف الهوائية . ميكانيكية أكسدة PAH's في الفطريات والكائنات سوية النواة تختلف في الأساس عما هو الحال مع النظم البكتيرية حيث تتضمن تقليدياً تتابع تفاعل يطلق عليه تحول NIH shift في المراحل الابتدائية من التحول . الانهيار بالفطريات لمركبات PAH's تتراوح من اثنين إلى خمسة حلقات (نافثالين بنزو "الفا" بيرين) وكذلك البنزين والبنزينات الاحلالية (مثل الفينول) ثبت حدوثه ولو أن دور الفطريات في انهيار PAH's في البيئة الطبيعية غير واضح .

مجموعة من الفطريات الشائعة وهي فطريات العفن الأبيض معروف عنها المقدرة الكبيرة على الانهيار الحيوي المرتبط بإنتاج الإنزيمات المشتركة في الانهيار الحيوي للجنين . الكائنات الحية هذه مثل *phanerochaete chrysosporium* تنتج عائلة من الإنزيمات تسمى لجنين بيروأكسيدازيس أو لجنينيزيس . إنتاج إنزيمات لجنينيز بواسطه فطريات العفن الأبيض تعتمد على الحالة الغذائية للكائن والظروف الملائمة تحت ظروف محدودة المواد المغذية غير العضوية (تجميع النتروجين N starvation) . انهيار اللجنين يمثل تنوع من التمثيل الثانوي للفطريات ومن ثم تعتمد على وجود وسيط النمو الأولي مثل الجلوكوز أو السليلوز . اللجنينيزيس تحفز الانهيار الابتدائي للتراكيب العطرية في اللجنين .

الجنين عبارة عن جزيء غاية في التعقيد والتباين لذلك تم فهم أن الإنزيمات التي تشارك في انهيار اللجنين تظهر تخفيض قليل للمواد الوسيطة . بسبب وكنتيجه لهذه التخصصية المنخفضة فإن إنزيمات لجنينيزيس تكون قادرة كذلك على تحفيز الأكسدة الابتدائية للأنوية العطرية في مركبات PAH's . لقد أوضح الباحث ١٩٨٩ أن *phanerochaete chrysosporium* ذات مقدرة على هدم العديد من الأيدروكربونات العطرية عديدة الحلقات التي توجد في زيت الأنتراسين وفي مشتقات قار الفحم . بناء على اختفاء مركبات PAH's من وسط المزرعة الابتدائية تم الاستنتاج بأن انهيار ٢٢ مركب من PAH's مختلفة ترجع إلى الأنشطة التمثيلية للفطر . لقد أشار الباحث Sanglard وآخرون ، ١٩٨٦ أن هذا الفطر قادر كذلك على معدنة البنزو (الفا) بيرين ولو أن المواد الوسيطة في هذا المسار لم تحدد بعد . لقد وجد نفس الباحث عام ١٩٩١ دليل يوضح أن الأكسدة الابتدائية للفينانثرين (وربما مركبات PAH's أخرى) لا تعتمد بشكل إجباري على وجود إنزيمات لجنينيزيس فقط . لذلك تم اقتراح أن أنشطة فطريات الأكسدة الأحادية

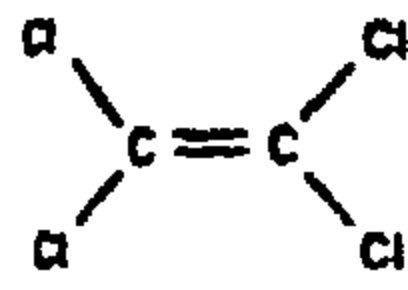
مونواكسجينيز' والايوكسيد هيدروليزيس تعمل على تحفيز التكوين الابتدائي لأكاسيد أريل PAH غير الثابتة والتي يحدث لها عملية المشابهات المتتابعة إلى الفينولات أو يحدث لها مائية لتكوين التراتس ديهدرونيولات .

الهالوجينية الهالوجينية Halogenated aliphatic hydrocarboas

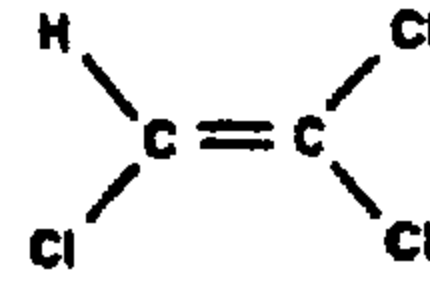
الهالوجينية الهالوجينية تستخدم على نطاق واسع كمذيبات صناعية ومادة مانعة للتشحيم degreasers . هذه المركبات عبارة عن هالوجينات احلالية حيث يتم فيها احلال ذرة أو أكثر من الهالوجين بالهالوجين وفي الغالب يكون كلورين الشكل (٢-١٤) يوضح بعض من الهالوجينات الهالوجينية ذات الأهمية البيئية . تلوث البيئة بهذه المركبات يحدث بشكل عريض هذه الأيام . أظهرت الدراسات الحديثة أن مركب ترايكلورواثيلين (TCE) كمثال هو الملوث الأكثر شيوعاً في الماء الأرضي .

الهالوجينات الهالوجينية تتدهم تحت الظروف اللاهوائية والهوائية . في الظروف اللاهوائية فإن الانهيار يحدث خلال عملية يطلق عليها فقد الكلورة الاختزالية reductive dechlorination . في هذه العملية يتم إزالة ذرات الهالوجين تباعاً من الجزيء ويتم إحلالها بالهالوجين . في هذا النوع من التفاعلات فإن الهالوجينات الهالوجينية تستخدم كمستقبل للإلكترونات وليس كمصدر للكربون . لذلك فإن فقد الكلورة الاختزالية يمكن أن يحدث في وجود مصادر مناسبة من الكربون للنمو الميكروبي .

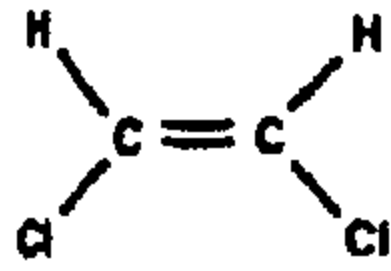
فقد الهالوجينات يعتمد على القدرة الاختزالية للجزيء والتي تحدد أولاً بواسطة شدة الرابطة الهالوجين - الكربون . كلما زادت شدة الرابطة كلما قل إزالة الهالوجين . شدة الرابطة تعتمد على كلا نوع وعدد ذرات الهالوجين الموجودة ودرجة تشبع الجزيء الهالوجيني . بوجه عام وجد أن احلالات البرومين والأيودين التي فيها شدة رابطة منخفضة عن الكلورين يسهل إزالتها . روابط الفلورين - كربون لها شدة رابطة عالية ومن ثم يصعب إزالتها بالمقارنة بذرة الكلورين . كلما نقصت درجة تشبع الجزيء كلما زادت شدة الرابطة . لذلك فإن المركبات المشبعة (الكانات) تكون في العادة أكثر حساسية لفقد الهالوجينية الاختزالية عما هو الحال مع المركبات غير المشبعة (الكينات والكينات) .



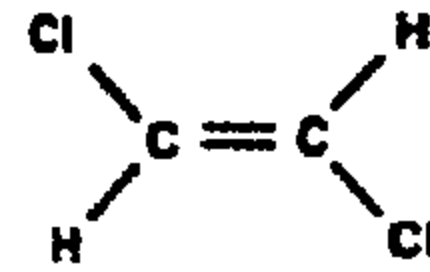
Tetrachloroethene
(PCE)



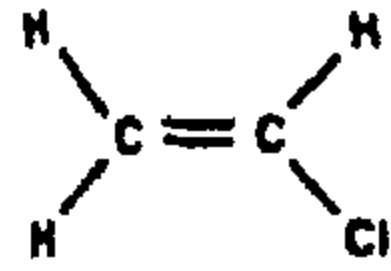
Trichloroethene
(TCE)



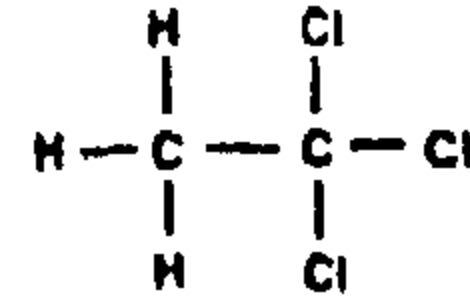
Cis-1, 2 dichloroethene
(cis-DCE)



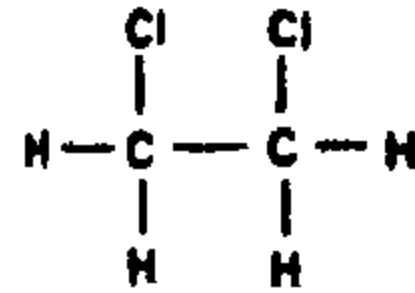
trans-1, 2 dichloroethene
(trans-DCE)



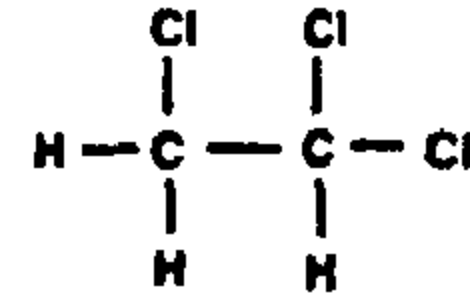
Vinyl Chloride
(VC)



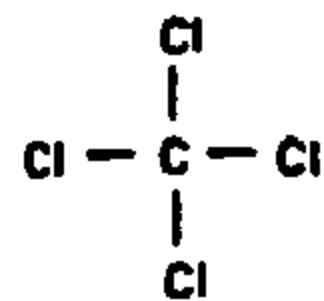
1, 1, 1 Trichloroethane
(TCA)



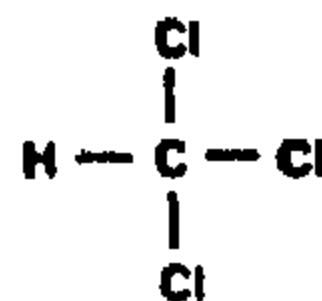
1,2-Dichloroethane
(1,2-DCA)



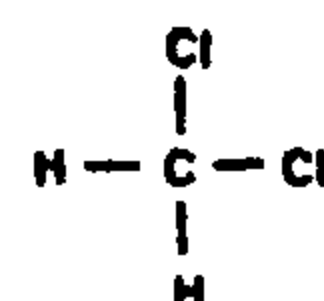
1, 1, 2 Trichloroethane
(1,1,2 TCA)



Carbon Tetrachloride
(CT)



Chloroform
(CF)



Methylene Chloride

شكل (٢-١٤) : الأيدروكربونات الكلورينية . لقد استخدمت هذه المركبات على نطاق واسع كمذيبات صناعية

حتى أوائل الثمانينيات لم يكن يعتقد بحدوث انهيار حيوي للثلاثينات الكلورية مثل بيركلوروإثيلين (PCE) والتتراكلوروإثيلين (TCE). لقد كان Bouwer وآخرون (١٩٨١) وكذلك Bouwer and McCarty (١٩٨٢) من أوائل الباحثين الذين أشاروا إلى أن التحولات الحيوية لهذه المركبات لا تحدث فقط ولكنها تحدث بمعدل أسرع عما يحدث مع التحولات اللاحيوية. لقد أشاروا إلى أن مجموع الميكروبات يزداد غنى تحت ظروف تواجد الميثان مع الخلايا كمصدر للكربون حيث يقوم بتحويل الكربون ١ ، ٢ للكربون الهالوجيني (TCE ورابع كلوريد الكربون و TCA-١,١,١) إلى ثاني أكسيد الكربون والميثان رابع كلوريد الكربون فقط هو الذي يتحول باستخدام المقويات التي تعمل تحت ظروف فقد النترة. فقد الكلورة الاختزالية التي تعال حيويًا اقترحت كواحدة من الميكانيكيات المسؤولة عن هذه التحولات ولو أن المسار الحقيقي للتحويل مازال غير واضحاً. منذ هذه الملاحظات الابتدائية أجريت دراسات عديدة التي أكدت مقدرة الميكروبات اللاهوائية على تحويل الكربونات الهالوجينية على نرتي الكربون ١ ، ٢. الجدول (٢-٧) يلخص هذه المركبات.

في البداية كان يعتقد أن تحول وانهيار المركبات الأليفاتية الهالوجينية ذات محدودية للكائنات اللاهوائية. حديثاً تأكد أن مجاميع عديدة من الكائنات الدقيقة تقوم بهدم المركبات الأليفاتية الكلورينية هوائياً خاصة TCE. لقد أشار Wilson and Wilson (١٩٨٥) إلى انهيار المركبات الأليفاتية الكلورينية في الأراضي المعرضة إلى الميثان أو الغاز الطبيعي. بسبب أن التعرض المسبق للعينات إلى الميثان تنشط الانهيار فقد قاموا بالاستنتاج بأن مجموعة خاصة من الكائنات الدقيقة الهوائية مثل مغذيات الميثان methanotrophs هي المسؤولة عن هذه العملية. لقد تمكن الباحث Little وآخرون (١٩٨٨) بعزل البكتريا المؤكسدة للميثان التي تهضم TCE في المزارع النقية. بالإضافة إلى البكتريا المؤكسدة للميثان قام Nelson وآخرون (٨٧ ، ٨٨ ، ١٩٨٩) بعزل سلالة بسيدوموناس (G-4) التي تقوم بهدم TCE في وجود المركبات العطرية مثل الفينول. في النهاية قام Vannelli وآخرون (١٩٩٠) بعزل البكتريا المؤكسدة للأمونيا Nitrosomonas europaea التي تستطيع هضم مركبات الأليفاتية الكلورينية. بوجه عام فإن الحساسية للانهيار وجدت ترتبط عكسياً مع عدد ذرات الكلوريد على الجزيء. على خلاف النظم اللاهوائية فإن كلوريد الفينيل وجدت أكثر حساسية للانهيار أو الهدم الهوائي بينما كان مركب تتراكلوروإثيلين (PCE) أكثر مقاومة.

جدول (٧-٢) : الانهيار اللاهوائي لبعض الكربونات الهالوجينية الأليفاتية .

Compound	Microorganisms	Reference
Chloroform	Methanogenic enrichment	124
Carbon tetrachloride	Methanogenic enrichment	23,26
	<i>Methanobacterium</i> sp.	39
	<i>Desulfobacterium</i> sp.	39
	<i>Clostridium</i> sp.	45
	Denitrifying enrichment	104
	<i>Pseudomonas</i> (denitrifying)	36
1,2-Dichloroethane (DCA)	Anaerobic consortia	23,24
Dichloromethane (DCM)	Anaerobic consortia	64
	Acetogenic consortia	44
Freons	Denitrifying enrichment	111
1,1,1-Trichloroethane (TCA)	Denitrifying enrichment	111
	Sulfate-reducing enrichment	68
	Methanogenic enrichment	68
	<i>Clostridium</i> sp	45
Trichloroethylene (TCE)	Anaerobic consortia	69
		17
Tetrachloroethylene (PCE)	Methanogenic enrichment	23
		96
		126
Vinyl chloride (VC)	Anaerobic consortia	16

فهم مسارات التمثيل التي تشترك في الهدم الهوائي للمركبات الكلورينية الأليفاتية غير كاملا . الهدم الهوائي للمركبات الكلورينية الأليفاتية تتضمن أكسدة ابتدائية للجزيء . كمثال فإنه تحت الظروف الهوائية فإن مركب TCE يتأكسد إلى الأيبوكسيد قبل الكلورة . يفترض أن هذه الأكسدة تعال بواسطة إنزيمات المونو والداي أوكسجينيز . هذه هي نفس إنزيمات الأكسجينيز التي تشترك في هدم الأيدروكربونات الأليفاتية والعطرية بواسطة الكائنات الدقيقة . وجود الوسيط التمثيلي (ميثان ، تولوين / فينول أو الأمونيا) ضروري لحدوث الهدم . لذلك فإن الهدم الهوائي للكائنات الكلورينية يبدو أنه يتضمن تمثيل مرافق cometabolism للكائنات الكلورينية وهو نتيجة التخصصية المنخفضة لإنزيمات المونو والداي اكسجينيز .

المركبات العطرية الهالوجينية Halogenated aromatic compounds

المركبات العطرية الهالوجينية تمثل مجموعة ضخمة من الكيمائيات العضوية ذات التراكيب المرتبطة بالبنزين وجزيئات البنزين الاحلالية مثل التولوين والفينول . الجدول (٢-٨) يلخص معظم المجاميع الهامة بيئياً للمركبات العطرية الهالوجينية . بسبب تنوع هذه المجموعة من المركبات فإن تجميع الدراسات المرجعية عن الكائنات الدقيقة ومسارات التمثيل التي تتضمنها عملية الهدم الغير ممكنة .

انهيار المركبات العطرية الهالوجينية يحدث خلال العديد من المسارات التي ذكرت مع المركبات العطرية غير الهالوجينية ، الكلوروبنزينات كمثال تتحول في البداية إلى مشتق الكلوروكاتيكول . الأنوية العطرية تتكسر عندئذ متبوعة بفقد الكلورة في منتجات كسر الحلقة . في بعض الحالات فإنه قد يحدث فقد كلورة لأحماض الكلوروبنزويك حتى قبل أو بعد انقسام الحلقة . المركبات عديدة العطرية الهالوجينية مثل البيفينيل المكورة تنهار بواسطة كسر الحلقة غير الاحلالية متبوعا بواسطة انهيار الكلوروبنزوات الناتجة .

ولو أنه تم عزل مزارع نقية من البكتريا ذات مقدرة على هدم العديد من الأيدروكربونات العطرية الهالوجينية فإن الانهيار يحدث نتيجة لمجموع الكائنات الدقيقة . كمثال وجد Sylvestre وآخرون (١٩٨٥) أن معدنة ٤-كلوروبيفينيل تعتمد على تداخل مجموعتان من البكتريا . المجموعة الأولى تقوم بتحويل ٤-كلوروبيفينيل إلى ٤-كلوروبنزوات بينما تقوم الثانية بمعدنة ٤-كلوروبنزوات إلى ثاني أكسيد الكربون .

الحساسية للهدم مع جميع الأيدروكربونات العطرية الهالوجينية تعتمد على طبيعة احلال الهالوجين وعدد الاحلالات ومواضع الاحلالات (تخصص فراغي stereo specificity) . لقد وجد أن مركبات الأيدروكربونات الأليفاتية الهالوجينية التي تحتوي

على احلالات البرومين أو الايودين أكثر حساسية للانهيـار عن تلك التي تحتوي احلالات الكلوريد وهذه بدورها أكثر حساسية عن الجزيئات التي تحتوي على احلالات الفلورين . الحساسية للانهيـار تتناقص في العادة كلما زادت عدد الاحلالات حيث أتضح أن البنـتاكلورفينول وجد حساساً للانهيـار الهوائي . في النهاية وحيث أن إنزيمات الديوكسيجين التي تشترك في كسر الحلقة تتطلب وجود اثنين من ذرات الكربون التي تحمل مجموعة ايدروكسيل (لأنقسام الأورثو وهو الميكانيكية السائدة) فإن الكيمياء الفراغية للمركب سوف تلعب دوراً رئيسياً في تحديد حساسيته للانهيـار . أي احلال يؤدي إلى سد المواضع النشطة لأنقسام الحلقة سوف ينفصل من حساسية المركب للكسر .

الانهيـار اللاهوائي للمركبات العطرية الكلورينية مثل الكلوروبنزينات والكلوروفينولات و PCB's يحدث في مجال واسع من البيئات . كما هو الحال مع الانهيـار اللاهوائي للايدروكربونات الأليفاتية الهالوجينية فإن الانهيـار يحدث بوجه عام خلال تفاعلات فقد الكلورة الاختزالية وقد وجد أن المركبات ذات الاحلالات العالية تفقد الهالوجينية بشكل أسهل عن المركبات وحيدة الهالوجينية . PCB's وهو خلاط من الأقران congeners وليست مركبات نقية أظهر دليل عن فقد الكلورة الاختزالية خاصة مع الأقران ذات الاحلالات العالية مما يؤدي إلى إغناء الأقران المحتوية على عدد منخفض من الكلورين . وضع ذرات الهالوجين على الجزيء ذات تأثيرات واضحة على انهيـار المركب . لقد وجد أن فقد الكلورة الاختزالية تحدث بشكل أفضل عند المواضع أورثو وبارا في مركب PCP . بينما فقد الكلورة في الموضع ميتا أقل تكرارية في الحدوث . على العكس فإن كلوريات الموضع ميتا فقط هي التي تزال من الكلوروبنزوات . من الناحية التقليدية فإن الانهيـار ما هو إلا نتيجة لأنشطة مجموع الكائنات الدقيقة عنه مع السلالة الفردية . كمثال لقد ناقش Teidje وآخرون (١٩٨٧) مجموع الميكروبات اللاهوائية من ٩ مجاميع والتي حدث لها إنماء في الحماة حيث قامت بهدم ٣-كلوروبنزوات إلى ثاني أكسيد الكربون والميثان .

غالبية الدراسات التي أجريت على الانهيـار اللاهوائي للمركبات العطرية استخدمت المزارع الغنية بالميثان . في الوقت الحالي فإن المعلومات الخاصة بانهيـار هذه المركبات تحت ظروف اختزال السلفات مازالت محدودة .

جدول (٢-٨) : المركبات العطرية الهالوجينية .

Class	Example	Sources
Chlorobenzoic acids	2,3,6-Trichlorobenzoic acid	Degradative products of polychlorinated biphenyls; herbicides, plant growth regulators
Chlorobenzenes	Chlorobenzene Pentachloronitrobenzene	Industrial solvents, diluents for PCB's paint solvents, by-products of textile dyeing fungicides
Chlorophenols	2,3,4,6-tetrachlorophenol Pentachlorophenol (PCP)	Antifungal agents, wood preservatives, degradation products of chlorophenoxy herbicides
Chlorophenoxy and chlorophenyl herbicides	2,4-D 2,4,5-T	Herbicides
Phenylamide herbicides	Phenyl ureas	Herbicides
Chlorinated biphenyls	PCB's Aroclors	Dielectric fluids in capacitors and turbines, and hydraulic systems; fire retardants; plasticizers
Chlorinated dioxins and furans	2,3,7,8-Tetrachlorodibenzo- <i>p</i> -dioxin (TCDD)	By-products during the manufacturing of chemicals; pyrolysis of chlorophenol salts, heat exchange fluids, and hydraulic fluids; pyrolysis of PCB's and polychlorinated diphenyl ethers

لقد أشار Haggblom and Young, 1990 أن خمسة من مركبات الكلوروفينولات (٢-كلوروفينول ، ٣-كلوروفينول ، ٤-كلوروفينول ، ٤,٢-كلوروفينول ، ٦,٢-كلوروفينول) تتأخر تحت ظروف اختزال السلفات . لا توجد حواجز ديناميكا حرارية لانهايار الايدروكربونات العطرية المكورة بواسطة الكائنات المختزلة للسلفات .

REFERENCES

- Aelion, C.M., C.M. Swindoll, and F.K. Pfaender. 1987. Adaptation to and biodegradation of xenobiotic compounds by microbial communities from a pristine aquifer. *Apl. Environ. Microbiol.* 53: 2212-2217.
- Alexander, M. 1971. *Microbial Ecology*. John Wiley and Sons, New York.
- Atlas, R.M. 1984. *Petroleum Microbiology*. Macmillan Publishing Company, Inc., New York.
- Atlas, R.M., and R. Bartha. 1972. Degradation and mineralization of petroleum in seawater: Limitation by nitrogen and phosphorous. *Biotechnol. Bioeng.* 14: 308-318.
- Baker, K.H., and D.S. Herson. 1990. In situ bioremediation of contaminated aquifers and subsurface soils. *Geomicrobiol. J.* 8: 133-146.
- Barrio-Lage, G.A., F.Z. Parsons, R.M. Narbaitz, and P.A. Lorenzo. 1990. Enhanced anaerobic biodegradation of vinyl chloride in ground water. *Environ. Toxicol. Chem.* 9: 403-415.
- Bouwer, E.J., and J.P. Wright. 1988. Transformation of trace halogenated aliphatics in anoxic biofilm columns. *J. Contaminant Hydrol.* 2: 155-169.
- Brock, T.D., and M.T. Madigan. 1991. *Biology of Microorganisms*, 6th ed. Prentice-Hall, Englewood Cliffs, N.J.
- Bumpus, J.S. 1989. Biodegradation of polycyclic aromatic hydrocarbons by *Phanerochaete chrysosporium*. *Appl. Environ. Microbiol.* 55: 154-158.

- Chakrabarty, A.M. 1982. Biodegradation and Detoxification of Environmental Pollutants. CRC Press, Inc., Boca Raton, Fla.
- Colberg, P.J.S. 1990. Role of sulfate in microbial transformation of environmental contaminants: Chlorinated aromatic compounds. *Geomicrobiol. J.* 8: 147-165.
- Criddle, C.S., J.T. Dewitt, D. Grbic-Galic, and P.L. McCarty. 1990. Transformation of carbon tetrachloride by *Pseudomonas* sp. strain KC under denitrifying conditions. *Appl. Environ. Microbiol.* 56: 3240-3246.
- Dagley, S. 1984. Introduction, in *Microbial Degradation of Organic Compounds*, D.J. Gibson (ed.), Marcel Dekker, Inc., New York, pp. 1-11.
- Dibble, J.T., and R. Bartha. 1979. Effect of environmental parameters on the biodegradation of oil sludge. *Appl. Environ. Microbiol.* 37: 729-739.
- Ervans, P.J., D.T. Mang, and L.Y. Young. 1991. Degradation of toluene and m-xylene and transformation of o-xylene by denitrifying enrichment cultures. *Appl. Environ. Microbiol.* 57: 450-454.
- Fogel, M.M., A.R. Taddeo, and S. Fogel. 1986. Biodegradation of chlorinated ethanes by a methane-utilizing mixed culture. *Appl. Environ. Microbiol.* 51: 720-724.
- Foster, T.J. 1983. Plasmid determined resistance to antimicrobial drugs and toxic ions in bacteria. *Microbiol. Rev.* 47: 361-409.
- Gibson, D.T. (ed.). 1984. *Microbial Degradation of Organic Compounds*. Marcel Dekker, Inc., New York.
- Gibson, D.T. 1988. Microbial Metabolism of Aromatic Hydrocarbons and the Carbon Cycle, in *Microbial Metabolism and the Carbon Cycle*. S.R. Hagedron, R.S. Hanson, and D.A. Kunz (eds.). Harwood Academic Publisher, Chur, Switzerland, pp. 33-58.

- Gilmour, C.D., E.A. Henry, and R. Mitchell. 1992. Sulfate stimulation of mercury methylation in freshwater sediments. *Environ. Sci. technol.* 26: 2281-2287.
- Grund, E., B. Denecke, and R. Eichenlaub. 1992. Naphthalene degradation via salicylate and gentisate by *Rhodococcus* sp. strain B4. *Appl. Environ. Microbial.* 58: 1874-1877.
- Guerin, W.F. 1989. Phenanthrene degradation by estuarine surface microlayer and bulk water microbial populations. *Microbial ecol.* 17: 89-104.
- Hagglblom, M.M., and L.Y. Young. 1990. Chlorophenol degradation coupled to sulfate reduction. *Appl. Environ. Microbial.* 56: 3255-3260.
- Healy, J.B., Jr., and L.Y. Young. 1978. Catechol and phenol degradation by a methanogenic population of bacteria. *Appl. Environ. Microbiol.* 35: 216-218.
- Henson, J.M., M.V. Yates, J.W. Cochran, and D.L. Shackleford. 1988. Microbial removal of halogenated methanes, ethanes, and ethylenes in an aerobic soil exposed to methane. *FEMS Microbial. Ecol.* 53: 193-201.
- King, G.M. 1988. Dehalogenation in marine sediments containing natural sources of halophenols. *Appl. Environ. Microbial.* 54: 3079-3085.
- Klecka, G.M., S.J. Gonsior, and D.A. Markham. 1990. biological transformations of 1,1,1-trichloroethane in subsurface soils and ground water, *environ. Toxicol. Chem.* 9: 1437-1451.
- Kleopfer, R.D., D.M. Easley, B.B. Haas, Jr., T.G. Deihl, D.E. Jackson, and C.J. Wurrey. 1985. Anaerobic degradation of trichloroethylene in soil. *Environ. Sci. technol.* 19: 277-280.
- Lee, M.D., J.M. Thomas, R.C. Borden, P.B. Bedient, C.H. Ward, and J. T. Wilson. 1988. Bioremediation of aquifers contaminated with organic compounds. *CRC Crit. Rev. environ. Control* 18:29-89.

- Leisinger, Th., A.M. Cook, R. Hutter, and J. Nuesch. 1981. Microbial Degradation of Xenobiotics and Recalcitrant Compounds. Academic Press, London.
- Lovely, D.R., and E.J.P. Phillips. 1992. Bioremediation of uranium contamination with enzymatic uranium reduction. Environ. Sci. technol. 26: 2228-2234.
- Merkel, G.J., S.S. Stapleton, and J.J. Pewry. 1978. Isolation and peptidoglycan of gram-negative hydrocarbon-utilizing thermophilic bacteria. J. gen. microbial. 109: 141-148.
- Miller, R.M., G.M. Singer, J.D. Rosen, and R.Bartha. 1988. Photoolysis primes biodegradation of benzo[a]pyrene. Appl. Environ. Microbial. 54: 1724-1730.
- Mueller, J.G., P.J. Chgapman, and P.H. Pritchard. 1989. Action of a fluoranthene-utilizing bacterial community on polycyclic aromatic hydrocarbon components of creosote. Appl. Environ. Microbial. 55: 3085-3090.
- Mueller, J.G., S.E. Lantz, B.O. Blattmann, and P.J. Chapman. 1991. Bench-scale evaluation of alternative biological treatment processes for the remediation of pentachlorophenol- and creosote-contaminated materials: Slurry-phase bioremediation. Environ. Sci. technol. 25: 1055-1061.
- Nelson, M.J.K., S.O. Montgomery, E.J. O'Neill, and P.H. Pritchard 1986. Aerobic metabolism of trichloroethylene by a bacterial isolate. Appl. Environ. Microbial. 52: 383-384.
- Nyer, E.K., and G.J. Skladany. 1989. Relating the physical and chemical properties of petroleum hydrocarbons to soil and aquifer remediation. Ground Water Monit. Rev. Winter: 54-60.
- Oren, A. 1988. The Microbial Ecology of the Dead Sea, in Advances in Microbial Ecology, vol. 10, K C. Marshall (ed.). Plenum Press New York. pp. 193-229.

- Park, K.S., R.C. Sims, R.R. Dupont, W.J. Doucette, and J.E. Matthews. 1990. Fate of PAH compounds in two soil types: Influence of volatilization, abiotic loss and biological activity. *Environ. Toxicol. Chem.* 9: 187-195.
- Phillips, S.J., D.S. Dalgam, and S.K. Young. 1989. Recombinant DNA in wastewater: pBR 322 degradation kinetics. *J. Water Polut. Control Fed.* 61: 1588-1595.
- Prescott, L.M., J.P. Harley, and D.A. Klein. 1990. *Microbiology*. Wm. C. Brown and Company, Inc., Dubuque, Iowa.
- Reusch, W.H. 1977. *An Introduction to Organic Chemistry*. Holden-Day, Inc., San Francisco.
- Riser-Roberts, E. 1992. *Bioremediation of Petroleum Contaminated Sites*. CRC Press, Inc., Boca Raton, Fla.
- Rosenfeld, J.K., and R.H. Plumb, Jr. 1991. Groundwater contamination at wood treatment facilities. *Ground Water Monit. Rev.* Winter: 133-140.
- Sanglard, D., M.S.A. Leisola, and A. Fiechter. 1986. Role of extracellular ligninases in biodegradation of benzo[a]pyrene by *Phaenrochaete chrysosporium*. *Enzyme microb. Technol.* 8: 209-212.
- Schmidt, S.K., K.M. Scow, and M. Alexander. 1987. Kinetics of p-nitrophenol mineralization by a *Pseudomonas* sp.: Effects of second substrates. *Appl. Environ. Microbial.* 53: 2617-2623.
- Spain, J.C., P.H. Pritchard, and A.W. Bourquin. 1980. Effects of adaptation on biodegradation rates in sediment / water cores from estuarine and freshwater environments. *Appl. Environ. Microbial.* 40: 726-734.
- Stanier, R.Y., J.L. Ingraham, M.L. Wheelis, and P.R. Painter. 1986. *The Microbial World*, 5th ed. Prentice-Hall, Englewood Cliffs, N.J.
- Teidje, J.M., S.A. Boyd, and B.Z. Fathepure. 1987. Anaerobic degradation of chlorinated aromatic hydrocarbons. *Dev. Ind. Microbial.* 27: 117-127.

- Valdes-Garcia, E., E. Cozar, R. Rotger, J. Lalucat, and J. Ursing. 1988. New naphthalene-degrading marine *Pseudomonas* strains. *Appl. Environ. Microbiol.* 54: 2478-2485.
- Vogel, T.M., and P.L. McCarty. 1985. Biotransformation of tetrachloroethylene to trichloroethylene, dichloroethylene, vinyl chloride, and carbon dioxide under methanogenic conditions. *Appl. Environ. Microbiol.* 49: 1080-1083.
- Walter, B., and K. Ballschmiter. 1991. Biohalogenation as a source of halogenated anisoles in air. *Chemosphere* 22: 557-567.
- Wilson, J.T., H. F. McNabb, J.W. Cochran, T.H. Wang, M.B. Tomson, and P.B. Bedient. 1985. Influence of microbial adaptation on the fate of organic pollutants in ground water. *Environ. Toxicol. Chem.* 4: 721-726.
- Wilson, J.T., and B.H. Wilson. 1985. Biotransformation of trichloroethylene in soil. *Appl. Environ. Microbiol.* 49: 242-243.
- Yong, R.N., L.P. Tousignant, R. Leduc, and E.C.S. Chan. 1991. Disappearance of PAHs in a Contaminated Soil from Mascouche, Quebec, in *In Situ Bioreclamation: Applications and Investigations for Hydrocarbon and Contaminated Site Remediation*, R.E. Hinchee and R.F. Giffenbuttel (eds.). Butterworth-Heinemann, Boston, pp. 377-395.
- ZoBell, C.E., and J. Agosti. 1972. Bacterial oxidation of mineral oil at sub-zero Celsius, in Abstracts 72nd Annual Meeting of the American Society for Microbiology, Abstract E11.

الباب الثالث

فقد السمية وتنشيط المبيدات والكيميائيات الأخرى بواسطة الكائنات الدقيقة

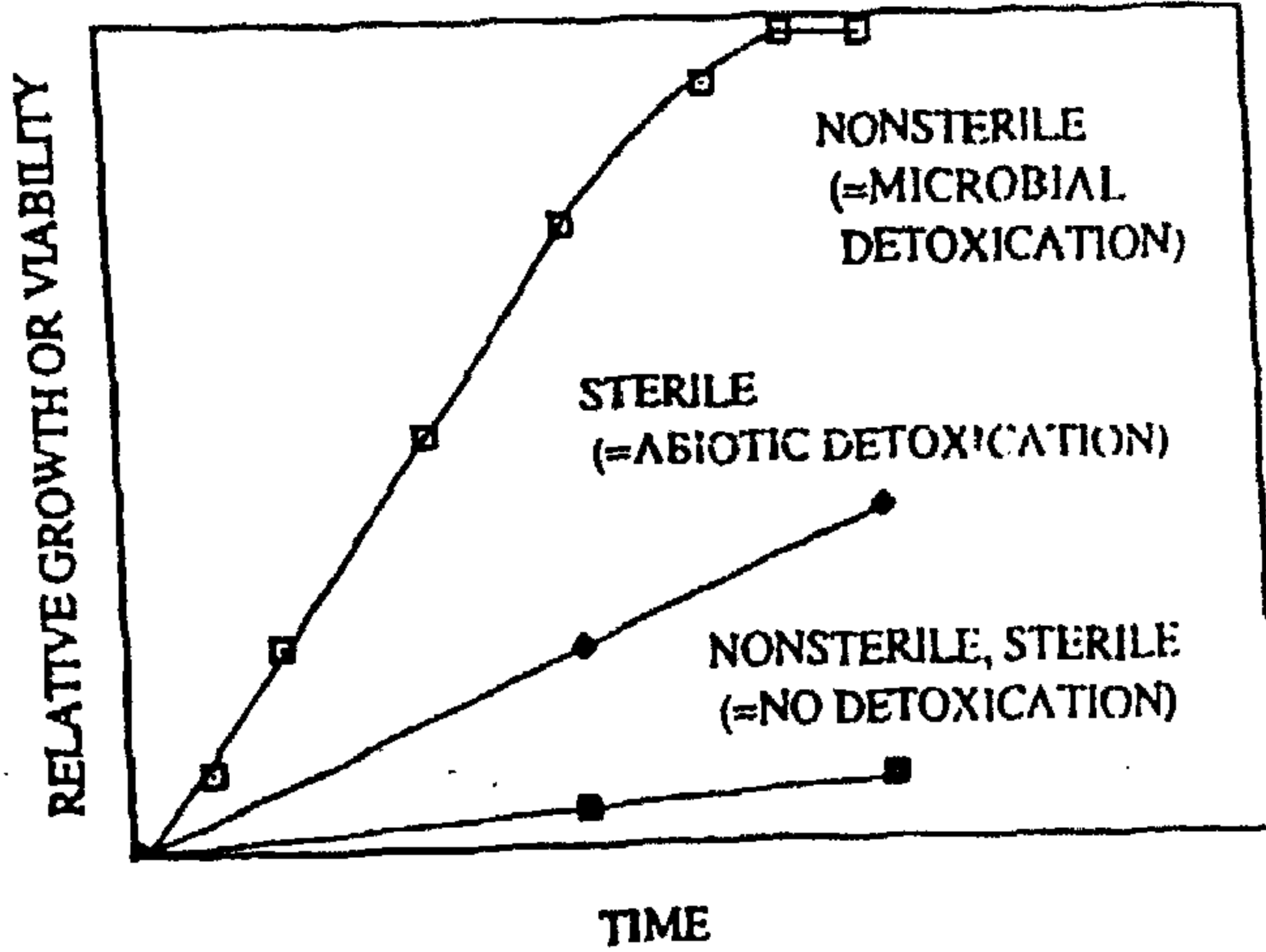
أولاً : فقد سمية المبيدات :

الدور الأكثر أهمية للكائنات الدقيقة في تحول الملوثات يتمثل في مقدرتها على فقد السمية detoxication . فقد السمية والتي يطلق عليها أحيانا detoxification تشير إلى التغير في الجزيء الذي يجعله أقل ضرراً لواحد أو أكثر من الأنواع الحساسة . هذه الأنواع الحساسة قد تكون الإنسان أو الحيوانات أو النباتات والكائنات الدقيقة الأخرى أو المجموع الفاقد للسمية نفسه . لقد جرى اهتمام خاص عن فقد السمية التي تجعل المركبات أقل ضرراً على الإنسان ولكن توافرت معلومات أساسية كذلك عن تفاعلات فقد السمية التي تغير من السمية على الحيوانات والنباتات . في دراسات التلوث البيئي تلقت اتجاهات فقد السمية التي تخفض من الضرر على الكائنات الدقيقة اهتمام أقل .

فقد السمية يؤدي إلى فقد النشاط inactivation مع تحول المادة النشطة توكسينولوجيا إلى منتج غير فعال . بسبب أن النشاط التوكسينولوجي يرتبط بالعديد من الصفات الكيميائية والاحلالات وكيفية إحداث الفعل فإن فقد السمية على نفس المنوال يشمل حزمة كبيرة من أنواع التفاعلات المختلفة .

الطريق البسيط لعرض وتوضيح فقد السمية يتمثل في قياس تأثير العينات البيئية على السلوك والنمو أو حيوية الأنواع الحساسة . هذا لا يكون مقبولا عندما يكون الإنسان محل شك ولكنها طريقة شائعة عندما يكون في الاهتمام تحطيم المركبات التي تؤثر على النباتات أو الحيوانات الدنيئة . كمثال البذور التي تدخل إلى التربة المحتوية على مبيد حشائش أو سم نباتي phytotoxin (Hill وآخرون - ١٩٥٥) أو الحشرات التي تضاف للتربة المحتوية على مبيد حشري (Thompson, 1973) سوف لن تنمو وفي الغالب تموت . ولو أن فقد السمية يحدث إلا أن البذور أو الحشرات التي تصل إلى التربة المعدلة تباعا على فترات متأخرة سوف تنمو ولكن ببطيء أو تتطور طبيعيا . إذا أجريت الاختبارات مع عينات بيئية متطابقة تختلف فقط في أنها معقمة فإن الاختفاء السريع للتأثير الضار في العينات غير المعقمة سوف تظهر أن فقد السمية ينتج من النشاط الحيوي (الشكل ١-٣) . التحليل الحيوي مفيد بوجه خاص لأنه يعكس فقد النشاط الحيوي للمركب

الكيميائي ولكنها في حالات كثيرة يتم تحليلها بالتحليل الكيميائي موضحاً فقد المركب الأصلي أو تكوين المنتجات .

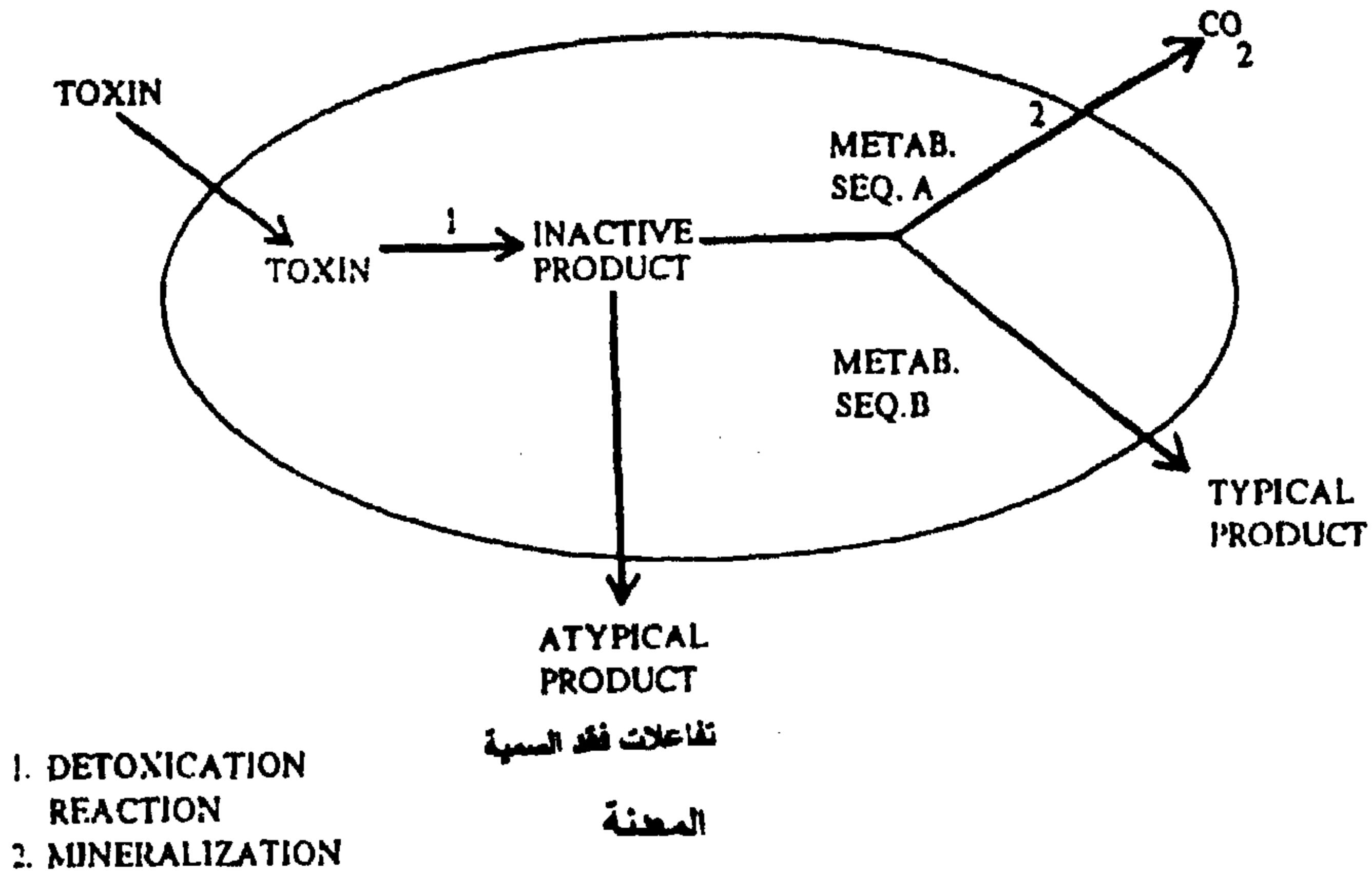


شكل (١-٣) : التقييم الحيوي لتحطيم السم في العينة البيئية بواسطة الكائنات الدقيقة أو بواسطة الميكانيكية اللاحيوية .

فقد السمية ميزة للكائنات الدقيقة التي تقوم بإجراء التحول إذا كان تركيز المركب الكيميائي في المدى الذي يخفض هذه الأنواع . إذا كان التفاعل هو الخطوة الأولى في العملية التي بواسطتها يستخدم الكائن الجزيء كمصدر للكربون فإن التفاعل يكون مفيداً كذلك ليس لأنه يفقد المركب نشاطه ولكن في مساعدته الخلية على اكتساب الكربون . مع العديد من تفاعلات فقد السمية بالميكروبات تتضمن مواد سامة على الإنسان والنباتات والحيوانات ولا تقدم فائدة غذائية للكائنات الحية ولو أن التحولات هامة في الصحة العامة والزراعة والمجتمعات الحيوية الطبيعية ولكن ليس للكائنات الدقيقة المسنولة عن التحول .

الخطوة الإنزيمية أو التتابع الذي يؤدي إلى تحول الجزيء الفعال إلى منتج غير ضار والذي يحدث عادة داخل الخلية . المركب قد يأخذ واحد من المسارات الثلاثة الآتية : أ- قد يتم إخراجها ، ب- بعد واحدة أو أكثر من الخطوات الإنزيمية الإضافية فإنه قد

يتغير إلى مركب يدخل في مسارات التمثيل العادية داخل الخلية وفي النهاية يخرج الكربون على صورة عام عضوي ، ج- قد يتحول المركب إلى جزيء جديد يصبح معرضاً لهذه التفاعلات العادية والمتابعة وفي النهاية ينفرد ويتحرر على صورة ثاني أكسيد الكربون (الشكل ٢-٣) .

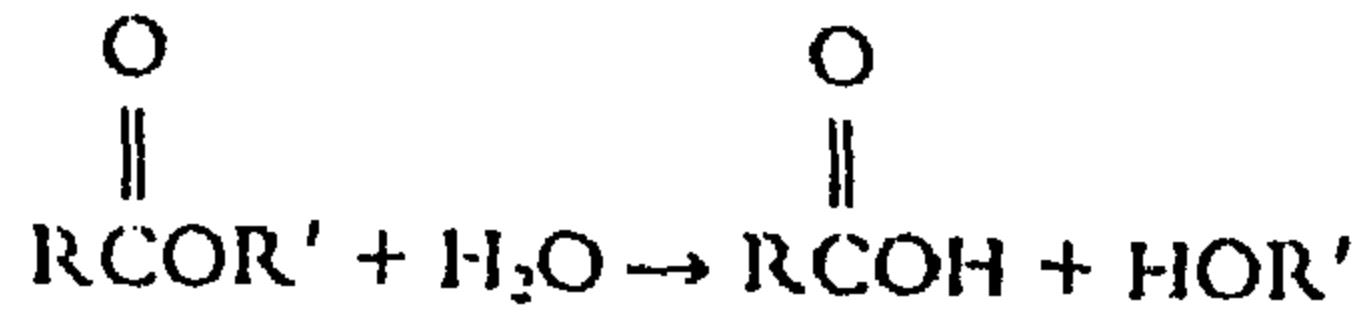


شكل (٢-٣) : مصير الكيمائيات التي حدث لها فقد سمية

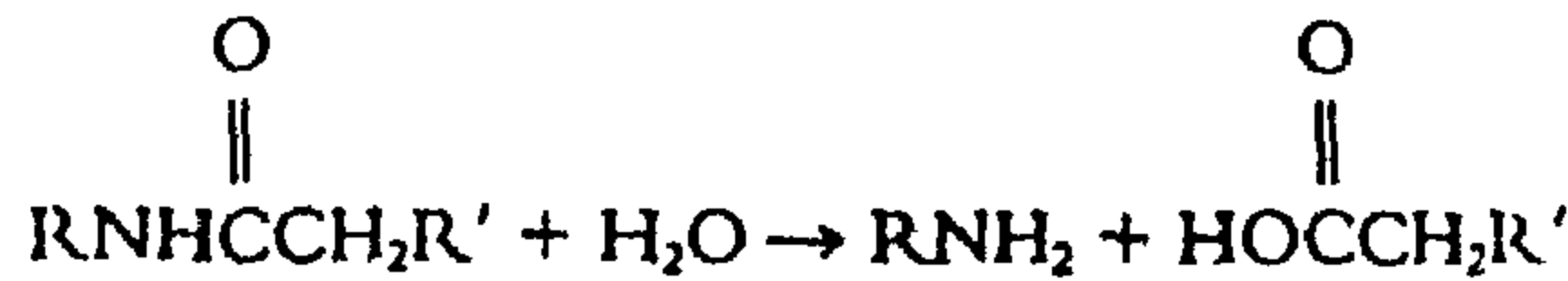
المنتج في الحالة الأولى يشابه التوكسين من حيث التركيب ولكنه غير ضار عند التركيز السائد . المصير الأخير هو المعدنة حيث ان معدنة المثبطات ما هي إلا عملية فقد سمية ولكن الخطوة الفعلية لفقد السمية تحدث في خطوة مبكرة في تتابعات التمثيل الهدمي Catabolic الذي ينتج في النهاية ثاني أكسيد الكربون . عمليات التمثيل المرافق Cometabolic في الغالب فقد سمية ولكن منتجات التحول تكون مشابهة تركيبياً للوسيط الأصلي .

عمليات عديدة قد تؤدي إلى فقد السمية . هذه العمليات تمثل الخطوة الأولى فقط في الشكل (٢-٣) . هذه تشمل : أ- التحلل المائي ، ب- الهيدروكسلة ، ج- فقد الهالوجين ، د- فقد المثلة أو غيرها من فقد الألكلة ، هـ- المثلة ، و- اختزال النيترو ، س- فقد الأمين ، ص- كسر الاثير ، ع- تحول النتريل إلى أميد ، غ- الاقتران .

أ- التحلل المائي Hydrolysis : كسر الرابطة بواسطة إضافة الماء هي وسيلة شائعة بواسطتها تتمكن الكائنات الدقيقة بفقد نشاط السموم . هذه التفاعلات قد تتضمن تحلل مائي بسيط لرابطة الإستر كما في حالة المبيد الحشري ملاثيون بواسطة الكربوكسي استريز (Walker and Oes, 1983) .



هذا التحلل المائي للملاثيون يتأثر ميكروبيولوجيا (Paris وآخرون - ١٩٧٥) . هذه التفاعلات قد تشمل كسر تحليلي مائيا للأينيليدات بواسطة الأميديز .



لقد تم وصف نواتج تحلل مائي غير فعالة قبلا .

ب- الهيدروكسلة Hydroxylation : إضافة مجموعة الايدوركسيل لجزيء عطري أو أليفاتي يجعله أقل ضررا في الغالب . لذلك فإن الاحلال البسيط للايدروجين بواسطة مجموعة الايدوركسيل تفقد المبيد الفطري MBC نشاطه (Davidse, 1976) .



هيدروكسلة الحلقة في مبيد ٢،٤-د تحول المبيد الأصلي إلى منتج غير سام (Owen, 1989) . الكائنات الدقيقة تقوم بعمل فقد السمية عندما تقوم بهيدروكسلة الحلقة في الوضع ٤ وهي العملية التي تؤدي إلى هجرة الكلورين لإعطاء ٢،٥-دايكلورو-٤-هيدروكسي فينوكسي أسيتيك أسيد (Flaulkner and Woodcock, 1964) .

ج- فقد الهالوجينية Dehalogenation : العديد من المبيدات والعوادم الصناعية الخطرة تحتوي كلورين أو غيره من الهالوجينات وأن تحويل أو إزالة الهالوجين يحول السم في الغالب إلى منتج غير ضار . الإنزيمات التي تقوم بهذا العمل يطلق عليها ديهالوجينيزيس dehalogenases . فقد الهالوجينية هذه يتضمن احلال الهالوجين بالايروجين (فقد هالوجينية اختزالي) .



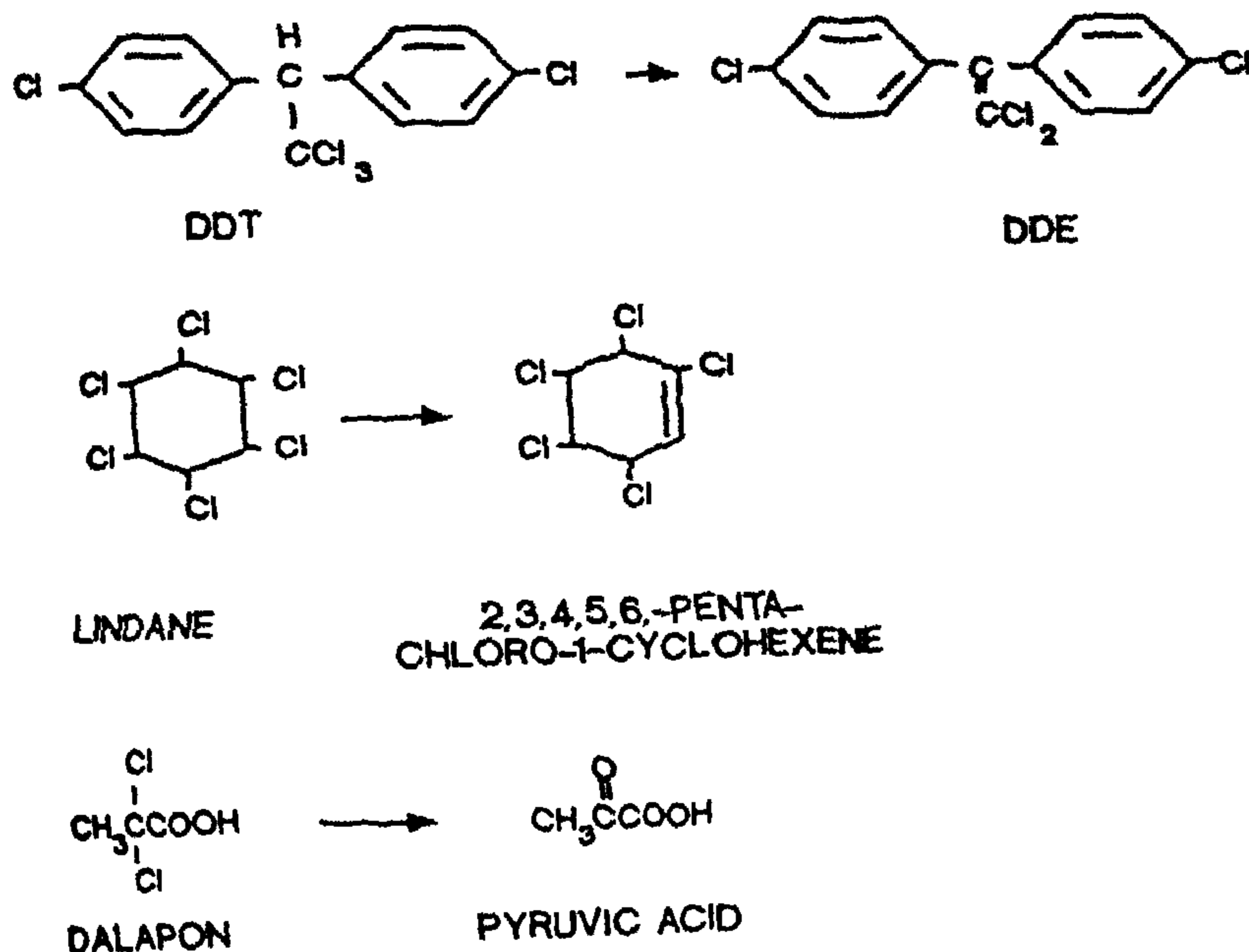
أو بواسطة OH (فقد الهالوجينية بسبب التحلل المائي) .



أو قد تؤدي إلى إزالة الهالوجين والايروجين المجاور (فقد الايدروجين والهالوجين)



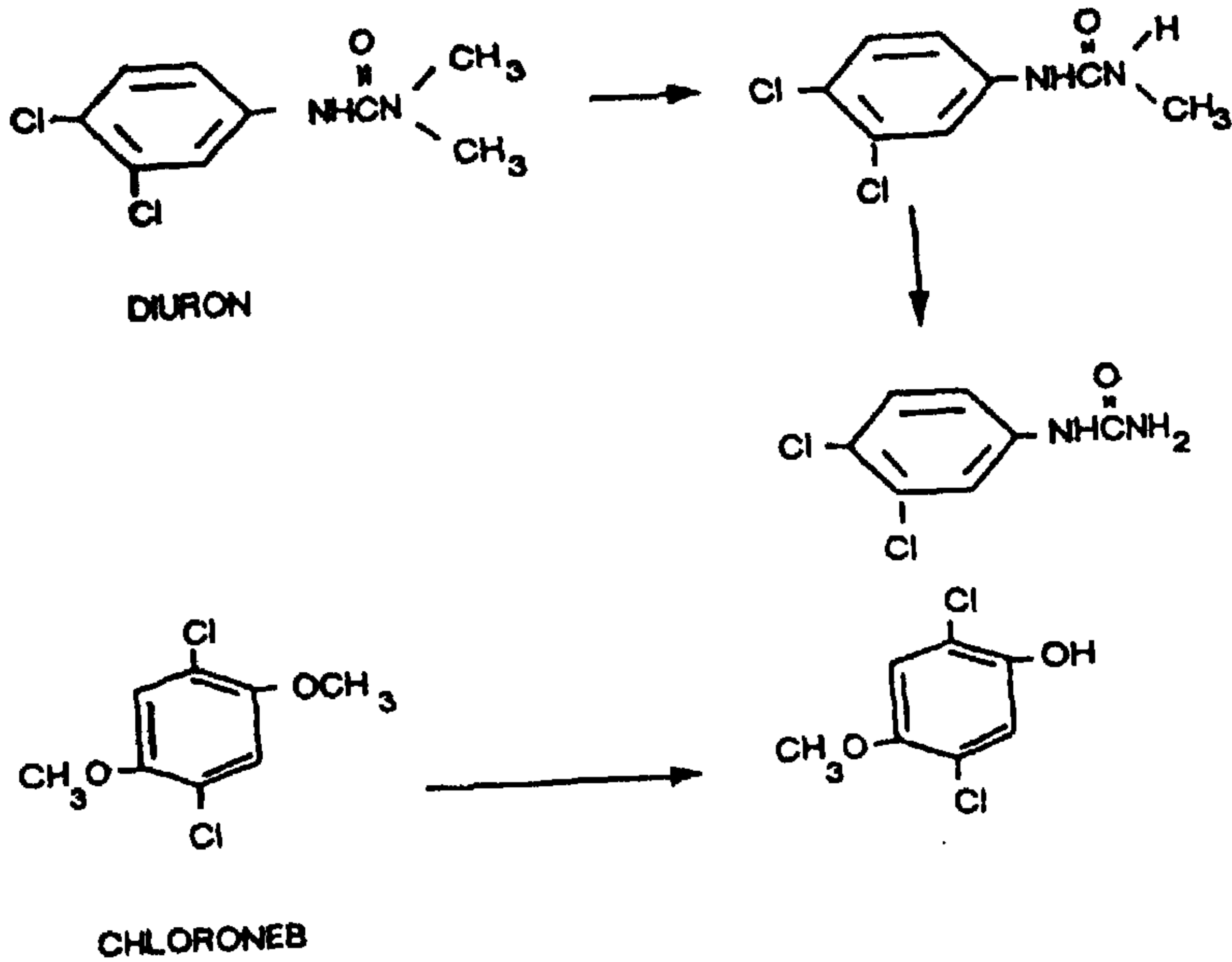
يسنطلق الهالوجين في هذه التفاعلات على صورة كلوريد غير عضوي أو كلوريد أو بروميد أو أيوديد . ثلاثة مسارات لفقد الهالوجين في المبيدات موضحة في الشكل (٣-٣) . ديهيدروكلورينيز الذي يعمل على الدنت يحوله إلى ناتج غير سام . على نفس المنوال يؤدي التحول الميكروبي لمبيد اللندين إلى مركب غير سام ونفس الشيء مع مبيد الحشائش والايون حيث يتحول إلى حامض بيروفيك . انقسام بعض روابط الكربون - هالوجين في غاية الإثارة بسبب شدة الروابط . شدة الرابطة الكيميائية تتمثل في كمية الطاقة المطلوبة لكسر الرابطة : $C-F + \text{طاقة} \rightarrow C' + F'$. كسر الرابطة $C-F$ كمثال يتطلب طاقة كبيرة لأن طاقة الرابطة بين الكربون والفلورين حوالي ١١٦ كيلو كالوري / مول (Speier, 1964) .



شكل (٣-٣) : فقد الهالوجينات التي تمثل فقد السمية

فقد المثلة أو فقد الألكلة Demethylation or other dealkylations : العديد من المبيدات تحتوي احلالات ميثيل أو الكيل أخرى . هذه قد ترتبط بالنيتروجين أو الأكسجين (احلال نيتروجين N- أو الكيل - أكسجين) . فقد الألكلة النيتروجينية أو الأكسجينية تحفز بواسطة الكائنات الدقيقة تؤدي تكراريا إلى فقد النشاط الإبادي ضد الآفات . عدد من مبيدات الحشائش التي ترتبط تركيبيا للفينيل يوريا تصبح أقل فاعلية عندما تقوم الكائنات الدقيقة بفقد مثلة النيتروجينية للجزيئات كما في حالة تحول الديورورن إلى مشتق مونوميثيل (الشكل ٣-٤) . الإزالة المتتالية لمجموعة ن-ميثيل الثانية تجعل الجزيء غير سام بشكل كامل (Jensen, 1982 ، Elli and Camper, 1982 ، Hathaway, 1986) . نفس التفاعلات تؤدي إلى فقد السمية عندما تحدث فقد الكلة لمبيد الحشائش S-

ترايزين مثل الاترازين حيث يفقد ن-اثيل أو مجاميع ن-إيزوبروبيل (Jensen, 1982) وهو التفاعل الذي يحدث في التربة ويفترض أن يكون بسبب الفعل الميكروبي . فقد المثلثة الأكسجينية الميكروبية للكلوروينب تؤدي إلى الحصول على ناتج غير سام وهو ٥,٢-دايكلورو-٤-هيدروكسي فينول (الشكل ٣-٤) .



شكل (٣-٤) : فقد الألكلة التي تفقد سمية المبيدات

المثلثة Methylation : التفاعل العكسي - إضافة مجموعة ميثيل - قد تفقد نشاط الفينولات السامة . لذلك فإن البنتا والتتراكلوروفينولات عبارة عن مبيدات فطرية والأولى استخدمت على نطاق واسع بوجه خاص وهذه يمكن أن تفقد سميها ميكروبيولوجيا بواسطة إضافة مجموعة ميثيل في تفاعل يمثل مثلثة تأكسدية (Gserjesi, 1972) .

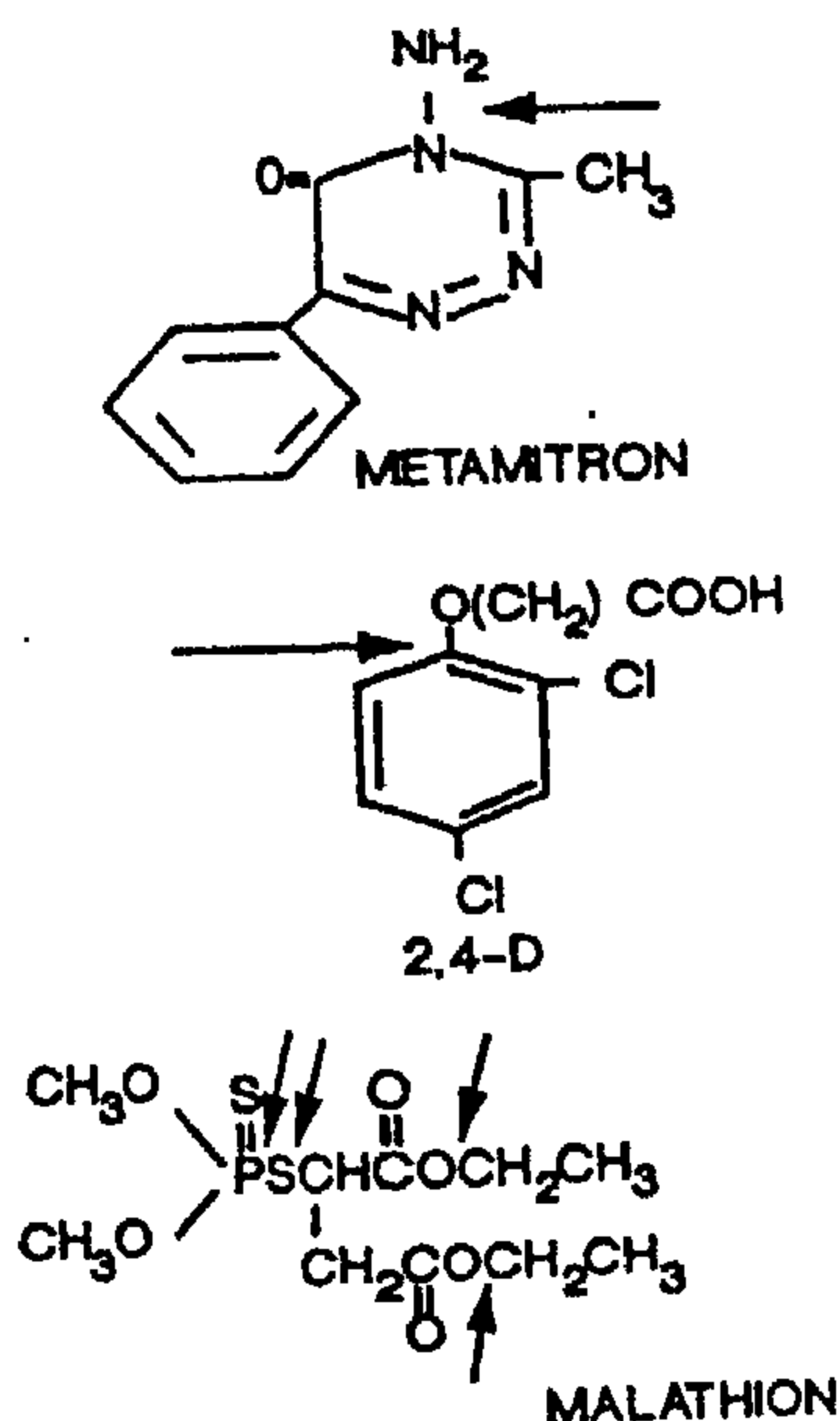


اختزال النيترو Nitro reduction : مركبات النيترو ضارة للعديد من أنواع الكائنات الحية الراقية والدنيئة . هذه قد تظل أقل سمية بواسطة اختزال مجموعة النيترو إلى مجموعة الأمينو .



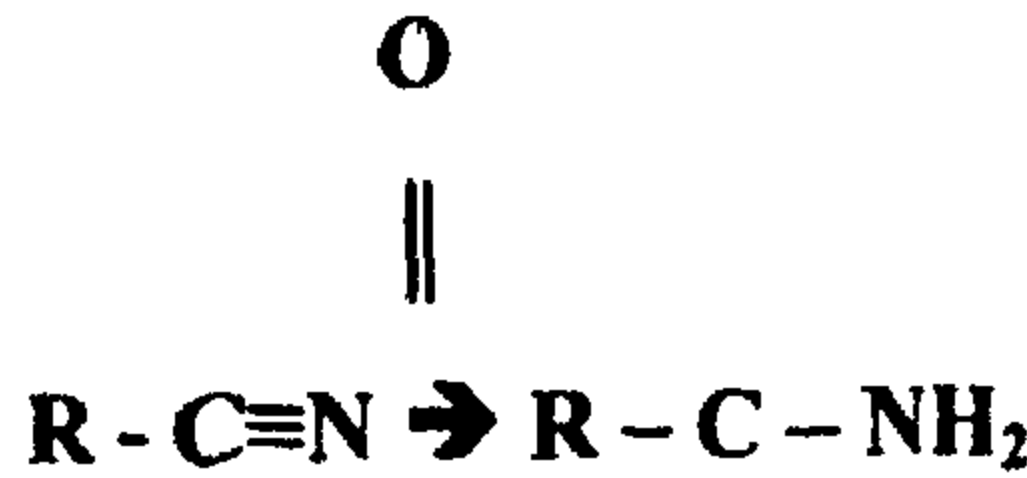
هذه الاختزالات قد تؤدي إلى فقد أو تحجيم التأثيرات الضارة حيث تقوم الكائنات الدقيقة بتحويل السم واسع الفعل والانتشار ٤,٢-دانيتروفينول إلى ٢-أمينو-٤ وكذلك ٤-أمينو-٢-نيتروفينول والمبيد الفطري بنتا كلورونيتروبنزين إلى بنتاكلوروانيلين (Nakanishi & Oku, 1969) والمبيد الفطري باراثيون إلى أمينوباراثيون (Mick and Dahn, 1970) .

انقسام الاثير Ether cleavage : مبدات حشائش الفينوكسي تحتوي روابط اثير (C-O-C) وكسر هذه الروابط يحطم السمية النباتية للجزيء . هذا موضح بانقسام لكسر رابطة الاثير في مبيد ٤,٢-د (Losseral, 1967) (الشكل ٣-٥) . هذا التحول الميكروبي مثير للدهشة لحد ما بسبب طاقة الرابطة بين الكربون والأكسجين والتي تساوي ٨٥,٥ كيلو كلوري / مول (Speier, 1964) ومن ثم تكون هناك حاجة للكائنات الدقيقة لتزويد الطاقة اللازمة لكسر الرابطة .



شكل (٣-٥) : التفاعلات الابتدائية التي تؤدي إلى فقد السمية . الأسهم توضح مواقع الكسر .

تحول النتريل إلى الأميد : Conversion of Nitrile to Amide : المثبط الفعال
لنمو بعض النباتات هو ٦,٢-دايكلوروبنزاميد وهذا الجزيء يستمر غير نشيط (Ashton
and Grafts, 1981).



تفاعل فقد السمية هذا يحدث بواسطة الكائنات الدقيقة في التربة (الباحث Verloop, 1972).

الاقتران Conjugation : الاقتران يتضمن تفاعل بين وسيط شائع في بعض مسارات التمثيل الطبيعية مع جزيء مخلق منتجات دمج ناتج التمثيل الطبيعي مع السم تكون في الغالب غير ضارة . لقد وجهت مجهودات خاصة للاقتران في الحيوان والنبات والتي تتضمن السكريات والجلوتاثيون والأحماض الأمينية ولكن الدور الممكن للكائنات الدقيقة في الاقتران التي تؤدي إلى فقد السمية لاقت قليل من الاهتمام . بالإضافة إلى ذلك فإنه ليست جميع العمليات الميكروبية التي فيها يحدث اقتران للسموم لم تظهر أنها تؤدي فعلاً إلى فقد السمية ولو أنه قياساً وتشابهاً مع تفاعلات التمثيل المشابهة في الحيوانات والنباتات فإن العديد يقوم بهذا العمل ويؤدي إلى فقد أو تقليل التأثيرات الضارة إذا كان الجزيء الأصلي ضار .

لقد تم وصف العديد من الاقتران التي تتأثر بيولوجياً :

١. مقترنات الجلوكوز Glucose conjugates : كمثال يقوم الميكروب *cunninghamella elegans* باقتران البيرين مع الجلوكوز لإنتاج مشتقات جلوكوز غير سامة (Camiglia et al., 1986) ونفس الفطر يكون مشتقات تحتوي على الجلوكوز للفينانثرين (Casillas et al., 1976) .

٢. اقترانات الجلوكورونويد Glucuronide conjugates . العديد من الفطريات في المزارع تقوم بتمثيل الفينانثرين مع التكوين النهائي لمشتقات الجلوكورونويد.

٣. مقترنات الجلوتاثيون Glutathion conjugates : البكتريا عندها مقدرة لإنتاج هذه المعقدات من المبيدات العشبية EPTC (Tal وآخرون - ١٩٩٣) والباربان

وقد تحدث نفس العملية خلال تمثيل مبيد الحشائش ميتولاكلور في التربة (Aga وآخرون - ١٩٩٦) .

٤. مقترنات الحمض الأميني Amino acid conjugates : العديد من الأنواع الميكروبية تفقد سمية المبيد الفطري صوديوم دايميثيل ثيو كاربامويل ثيو (-S- أمينوبيوثيريك أسيد . السيستين يمكن أن يقترن مع EPTC بواسطة بعض أنواع البكتريا (Tall and Rubin, 1993) والبكتريا الأخرى تستطيع اقتران الالانين مع مبيد الحشائش أميتروول .

٥. مقترنات الأسيل Acyl conjugates : الأسلة بواسطة إضافة مجاميع الأسيتيل وأحيانا بروبيونيل أو الفورميل شائعة مع العديد من الكائنات الدقيقة . من الأمثلة أسلة الأمينات العطرية التي تتكون من منتجات تكسير TNT .

٦. مقترنات السلفونات والسلفات Sulfonate and sulfate conjugates : يتحول مبيد ميتولاكلور في التربة إلى مشتق اثنائوسلفونات المقابلة (Aga وآخرون - ١٩٩٦) والفينانثرين و٢-نيتروفلورين تمثل بواسطة الفطريات لإنتاج مقترنات السلفات .

٧. مقترنات حامض دايكربوكسيليك Dicarboxylic acid conjugates : هذه المنتجات تنتج من تحول التولوين إلى أحماض بنزيرل سكينيك وبنزيرل فينوماريك بواسطة الميكروبات اللاهوائية . من المطلوب إجراء تقويم توكسيكولوجي لتوضيح أي من هذه الاقترانات تمثل فقد السمية .

هناك كائن حي دقيق أو مجتمع ميكروبي تقوم بفقد سمية سم منفرد بطرق عديدة . هذا واضح في المبيد الحشري ملاثيون (الشكل ٣-٥) . هذه المسارات المتعددة تبدأ بواسطة إنزيمات مختلفة . توجد مبيدات آفات أخرى تعمل بواسطة إنزيمات غير متشابهة وهذا قد يؤدي إلى منتجات عديدة غير فعالة .

أنواع التفاعلات العشرة التي ذكرت في هذا المقام ليست جميعا ودائما تحدث فقد السمية . المركب قد يعمل بواسطة واحدة من الميكانيكيات أو غيرها وهذه قد تنتج مركب ليس أقل سمية عن المركب البادئ . في الحقيقة فإن التفاعل الذي يؤدي إلى إنتاج مركب غير ضار لواحد من أنواع الكائنات الحية وقد لا يؤدي إلى فقد السمية لنوع آخر من الكائنات . لذا فإنه لا يمكن النظر لفقد السمية من منظور عام حيث يجب تعريف الأنواع الحساسة التي يجب حمايتها .

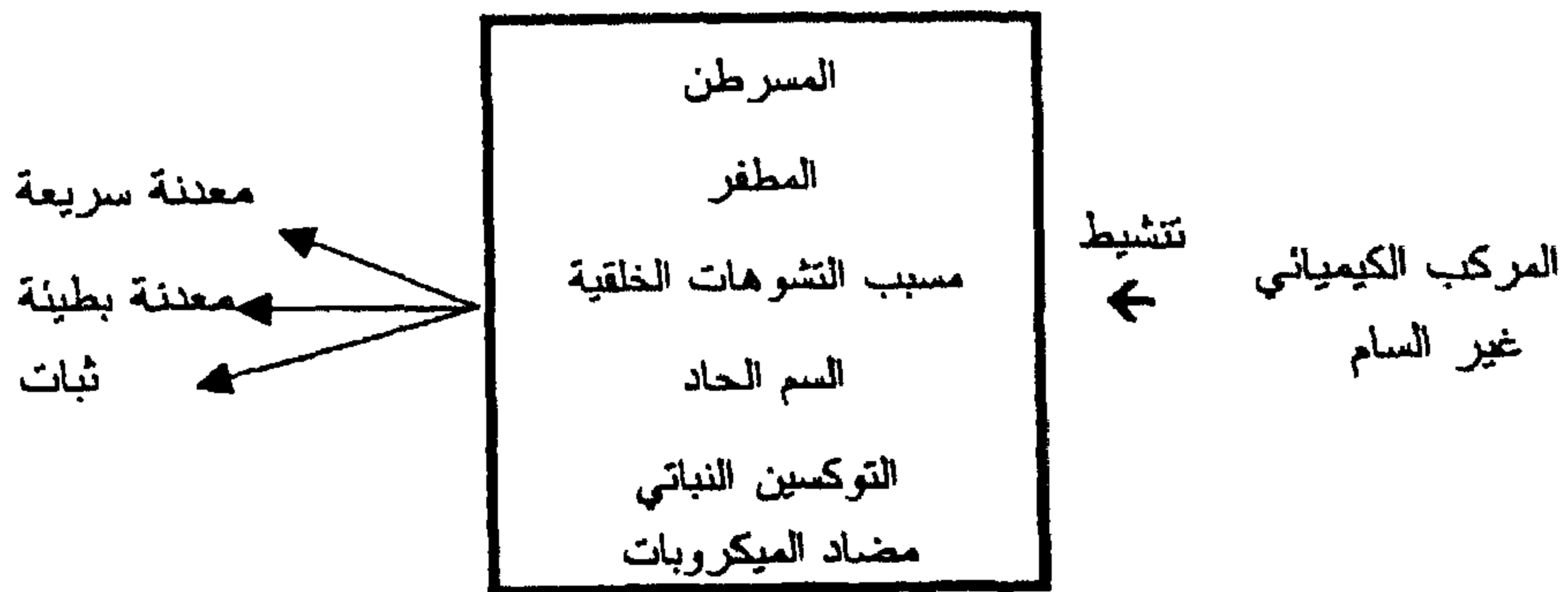
REFERENCES

- Ayres, J.C.: Kirschman, J.C. (Ed.) (1981). Impact of Toxicology on Food Processing AVI Pub Co., Westport, Connecticut.
- Cilchrist, A. (1981). "Foodborne Disease and Food Safety" American Medical Association Monroe, Wisconsin.
- Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (1971) United States Code, Title 21.
- Hathcock, J.N. (Ed.) (1982-1989). Nutritional Toxicology Academic Press, New York.
- Huls, M.E. (1988). Food Additives and Their Impact on Health, Oryx Press, Phoenix A.Z.
- Ibson, G.G. and Walker, R. (Eds.) (1985) Food Toxicology: Real or Imaginary Problems? Taylor & Francis, Philadelphia.
- Irvin, G.; Jr (1982). Determination of the GRAS Status of Food Ingredients. In Nutritional Toxicology, (J. Hathcock, Ed.), Vol. 1. Academic Press, New York.
- Lewis, R.J.; Sr. (1989). Food Additives Handbook. Van Nostr and Reinhold, New York.
- Millstone, E. (1986). Food Additives Penguin Books, New York.
- Office of the Federal Register (1981). Code of Federal Regulations, Title 21, Part 182, United States Government Printing Office, Washington, D.C.
- Okun, M. (1986). Fair Play in the Marketplace : The First Battle For Pure Food and Drugs. Northern Illinois University Press, Dekalb, Illinois.
- Richardson, M. (Ed.) (1986). Toxic Hazard Assessment of Chemicals Royal Society of Chemistry, London.
- Ross, K.D. (1975)., Reduction of the Azo Food Dyes FD & C Red 2 (Amaranth) and FD & C Red 40 By Thermally Degraded D-fructose and D-glucose. J. Agric. Food Chem. 23, 475.

ثانيا : تنشيط فاعلية المبيدات Activation

من أكثر الأمور إثارة للدهشة وقد تكون من أكثر الأمور غير تصدياً أن تكون نواحي التحولات الميكروبية في الطبيعة تكوين السموم . هناك عدد كبير من الكيمائيات غير الضارة بطبيعتها ولكنها تتحول إلى نواتج ضارة للإنسان والحيوانات والنباتات أو الكائنات الدقيقة . بعبارة أخرى فإن الأحياء الدقيقة المتوطنة تخلق ملوثات لم تكن موجودة من قبل . لذلك لا يكفي أن نعرف أن المركب الأصلي قد اختفى لأن النواتج قد تكون هي المشكلة وليس المركب الأصلي . عملية تكوين النواتج سامة من بادئات غير ضارة تعرف بالتنشيط.

التنشيط هو السبب الأعظم لدراسة مسارات ونواتج كسر الجزيئات العطرية في كلا النظم البيئية الطبيعية ونظم التخلص من النفايات التي تؤدي إلى تفريغ البيئة . بسبب أن الجزيئات التي تخلق قد تمثل مشكلة مع أن البادئات كانت حميدة ولكن يجب تعريف نواتج التمثيل . التنشيط يحدث في التربة والماء والماء العادم وغيرها من البيئات التي تكون الكائنات الدقيقة الموجودة فيها نشطة وأن المنتجات التي تتكون قد يكون لها فترة بقاء قصيرة أو تظل ثابتة لفترات طويلة (شكل ٣-٦) . التحول قد يمثل تفاعل منفرد أو متتابع بسيط في عملية التمثيل المرافق . كبديل فإن المنتج الضار قد يكون وسيط في المعدنة ومن ثم يكون ثابت لفترة طويلة كافية لخلق مشاكل تلوث . نتابعات التنشيط تشمل التخليق الحيوي للمسرطنات والمطفرات ومحدثات التشوهات الخلقية والسموم العصبية والتوكسينات النباتية والمبيدات الحشرية والفطرية . بالإضافة إلى ذلك فإن حركة مركب التنشيط تكون في بعض الأحيان مختلفة لحد بعيد عن حركة البادئ الخاص به ومن ثم فإن المنتج قد ينتقل لمواقع بعيدة وأكثر بعداً أو لحد أصغر عن الجزيء الذي تكونت منه .



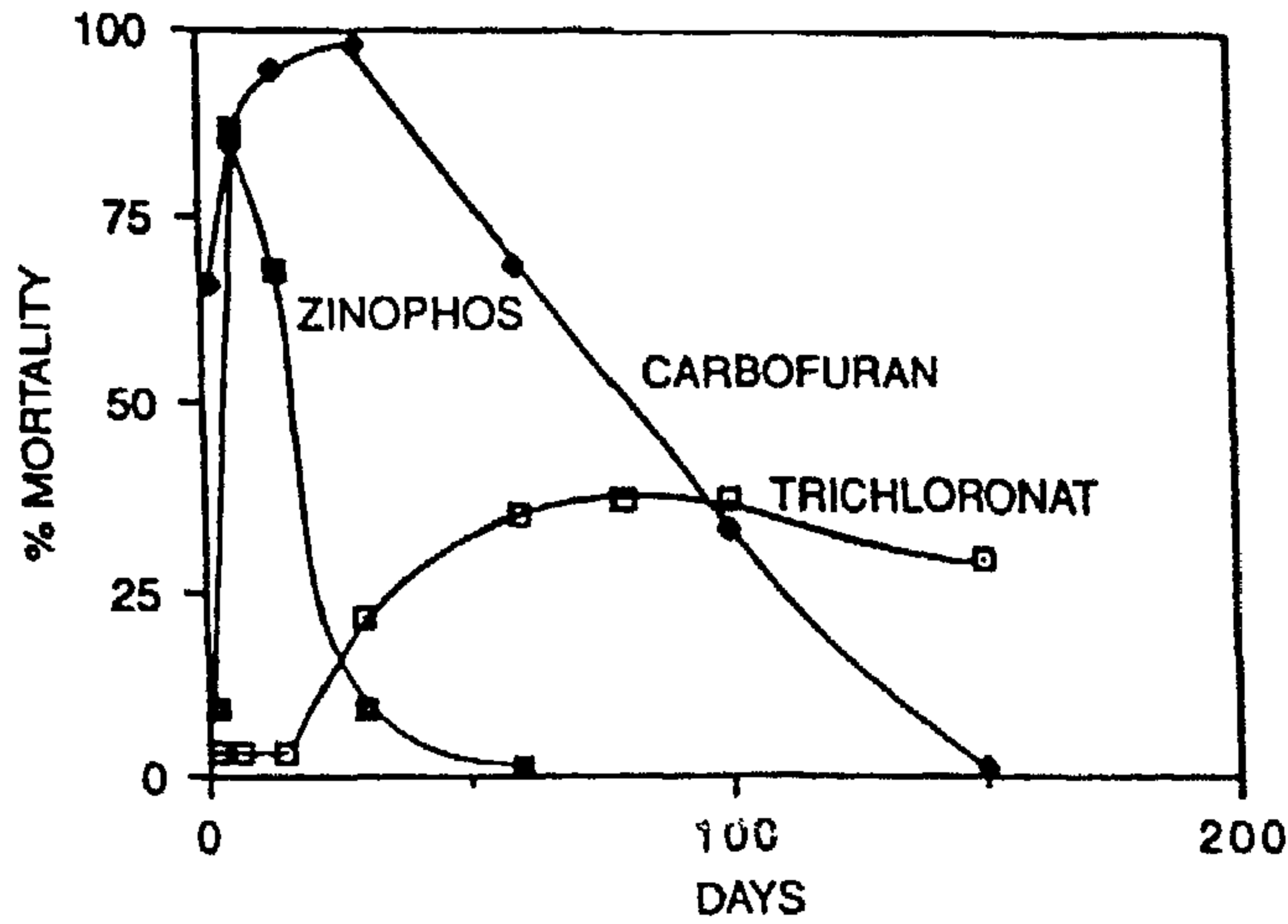
شكل (٣-٦) : العمليات العامة المرتبطة مع التنشيط

العديد من المسارات والميكانيكيات والإنزيمات ترتبط مع التنشيط . هذا لا يشير الدهشة من رؤية الاختلافات في تركيب الكيمياء السامة لنوع واحد أو آخر أو تلك التي تؤثر على واحدة أو أخرى من العمليات الفسيولوجية أو الموقع المستهدف في الأنواع الحساسة . لذلك فإن اعتبارات التنشيط تتطلب استعراض مرجعي للعديد من الميكانيكيات غير المتشابهة . الإسهام الوحيد بين هذه الميكانيكيات يتمثل في الضرر الأعظم للمركب بالمقارنة بالمادة البادئة .

لقد تركز الاهتمام بوجه خاص في بحوث التنشيط على مبيدات الآفات . لقد كان هذا التوجه طبيعياً عندما ظهرت أدلة تشير إلى أن بعض المبيدات بنفسها ليست ضارة بوجه خاص على الحشرات والحشائش وأحيانا الممرضات النباتية التي صممت لمكافحتها ولكنها تتحول داخل الآفة إلى جزيء يسبب لها الضرر أو الموت . بالتتابع تم معرفة أن تحولات مشابهة تجري بواسطة الكائنات الدقيقة في الأراضي والمياه الطبيعية وبعض البيئات الأخرى .

حتى قبل تعريف منتجات التنشيط أظهر التقييم الحيوي أن عدد من المبيدات كان يحدث لها تنشيط في التربة . لقد أصبح هذا واضحا عندما ازداد مستوى السمية المنخفضة في التربة التي عوملت به مع مرور الوقت مع موت الأنواع الحساسة بشكل متزايد عندما يحدث تحول زائد بشكل غير متخصص . هذا السلوك موضح في الشكل (٣-٧) للأراضي التي عوملت بالمبيدات الحشرية زينوفوس ، ترايكلورونات والكاربوفوران . لقد حدثت زيادة مشابهة مع الوقت في السمية على الحشرات مع مبيدات فورات ، ديازينون، داسانيت ، دايفونات ، كلورفينفوس (Read, 1969 - a, b 1971) . لقد لوحظت مشتقات مع تكوين السموم النباتية حيث أن الصنوبر الأحمر النامي في التربة المعاملة بالايبازين لم تظهر أعراض سمية لمدة ٨٠ يوم ولكن أعراض الضرر تطورت بعد ذلك بسرعة (Kolzlowski, 1965) .

بالإضافة إلى ذلك فإن مبيد الحشائش كلورنيتروفين يتحول إلى مشتق الحامض الأميني الخاص به بواسطة الأحياء الدقيقة في مياه النهر وهذا الحامض الأميني مطفر (Tanaka et al., 1996) . بيانات التقييم الحيوي هذه أوضحت أن العديد من أقسام الكيمياء قد يحدث لها تنشيط . بعض ميكانيكيات التنشيط لهذا المركب والوسائط الأخرى للكائنات الدقيقة سوف تناقش فيما بعد كاستثناء لوحظ أنه ليست كل التفاعلات تؤكد أنها تنتج من التمثيل الميكروبي ولكن الغالبية يحتمل أن تكون تتابع من أنشطتها .



شكل (٧-٣) : تنشيط مبيدات زينوفوس ، ترايكلورونات والكاربوفوران التي أضيفت للتربة بمعدل ٣ ملجم : كجم (Read وآخرون - ١٩٧١ - a) .

قد يحدث التنشيط كذلك خلال المعالجة الحيوية خاصة إذا كانت التحولات الميكروبية غير كاملة . كمثال فإن المطفرات غير الموصفة وجدت تخلق خلال دراسة المعمل للمعالجة الحيوية لمركبات PAH's في التربة (Belken وآخرون - ١٩٩٤) . خلاصة القول أن المعالجة الحيوية التي تحطم المركبات المستهدفة ليس من الضروري أن تقلل أو تحجب الضرر .

ميكانيكيات التنشيط : Mechanisms of activation

فقد الهالوجينية Dehalogenation : يحدث التنشيط الأكبر خلال التمثيل الميكروبي للنترايكلورواثيلين (TCE) . لقد استخدم هذا المركب على نطاق واسع والآن يمثل ملوث تعبیر للعديد من الماء في الطبقات الصلبة . بسبب أن TCE يمثل بواسطة العديد من البكتيريا فإن إزالته بواسطة المعالجة الحيوية أصبح مؤكد . من سوء الطالع أن الناتج الرئيسي الذي يتكون هو كلوريد الفينيل وهو مسرطن قوي .



نفس السرطن يمكن أن يتكون كذلك خلال التمثيل اللاهوائي للمركب ١,١- و ترانس-٢,١-دايكلورواثيلين (Wilson et al., 1986). لقد وجد كلوريد الفينيل بشكل متكرر في المياه الأرضية الملوثة بمركب TCE وخلال اختبارات التكنولوجيات لتنفيذ المعالجة الحيوية لمركب TCE بواسطة البكتريا اللاهوائية.

TCE يمكن أن يتحول في المزارع المنتجة للميثان methanotrophs إلى ٢,٢,٢- ترايكلورواستيتالدهيد والذي يطلق عليه غالبا هيدرات الكلورال.



هيدرات كلورال مطفر وهو ذات سمية حادة أيضا وإذا استهلك مع مشروب كحولي يؤدي إلى فقدان الوعي. التحول الميكروبي ليس فقد الهالوجينية حقيقة ولكنه يسبب هجرة الكلورين إلى الكربون المجاور. على خلاف كلوريد الفينيل فإن هيدرات كلورال ليس له أية مشاكل في الطبيعة.

الهالوجينية Halogenation: الفطريات والطحالب والبكتريا تملك إنزيمات تحفز إضافة الكلورين والبرومين إلى المركبات العضوية. بعض من هذه التفاعلات في توصيفها جيدا والإنزيمات والوسائل والمنتجات أصبحت معروفة. ولو أن الإنزيمات والوسائط تنتج نواتج تمثيل هالوجينية أخرى لم تعرف إلا أن النواتج تم تعريفها بوضوح. كمثال عدد الطحالب التي تكون ترايكلورواثيلين والتتراكلورواثيلين (PCE) (Abrahamsson et al., 1995). بعض الطحالب تنتج كلوروفورم وبروموفورم ومشتقات الميثان الهالوجينية وكذلك البرومو والأيوروايثان (LAtumus, 1995). كذلك يبدو أن التتراكلورواستيتيك أسيد ينتج بواسطة العمليات الطبيعية (Haiber et al., 1996).

لقد تم الكشف عن العديد من المركبات العطرية المحتوية على الكلورين في المواد الأليفاتية المتحللة وفي أراضي الغابات. لقد تم تعريف بعض المواد وهي تشمل أحماض البنزويك الكلورينية والكلوروايسولات (Foldin et al., 1997). لقد تم تحديد سمية قليل من هذه المركبات. بسبب أن هذه الهالوجينات العضوية معروفة أنها تنتج بواسطة فطريات بازيدوميستيس في المزارع فقد خلص Oberg وآخرون - ١٩٩٧ إلى أنها قد تكون الكائنات المسؤولة في الطبيعة.

العديد من الكلوروفينولات ضارة والعديد منها يتميز بالثبات. من الممكن أن هذه المركبات تنتج ميكروبيولوجيا في الطبيعة من منطلق أن إنزيم الكلوروفينوليز الفطري

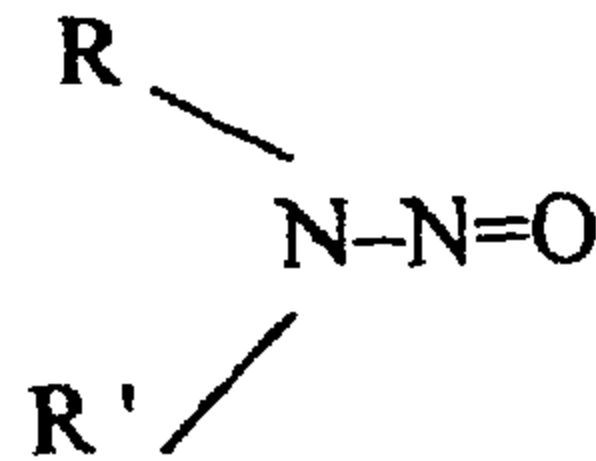
يحدث هالوجينية للفينول لإنتاج مونوكلوروفينولات والأخيرة تعطي دايكلوروفينولات لإنتاج ترايكلوروفينولات وهذه تتحول إلى تتراكلوروفينولات وحتى الأخيرة تعطي بنتاكلوروفينول (Wannstedt et al., 1990). البيروكسيديزيس الفطري قد يحدث للمركب ٤,٣-دايكلوروأنيولين إلى ٤,٣,٤,٣-تتراكلوروأزوبنزين وهو مركب يشابه في السمية مركب ٨,٧,٣,٢-تتراكلورو-١,١-دايبيزوديوكسين (TCDD) (Piper et al., 1992). ليس معروفا ما إذا كانت أي من هذه العمليات تحدث في الطبيعة ولكن سبق الإنزيمي هو المسبب لأية عمليات مطلوبة.

ن نيتروزية للأمينات الثانوية (تكوين النيتروسامين) :

N-Nitrosation of secondary Amines (Nitrosamine Formation) :

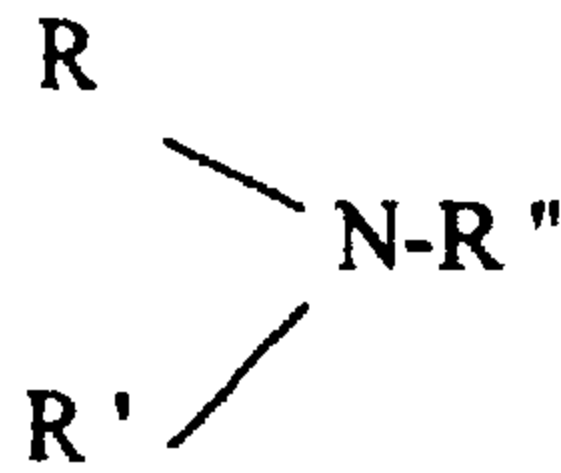
العديد من تفاعلات التنشيط تتضمن الكيمائيات التي تستخدم كمبيدات وتتوافق مع استخداماتها العريضة حيث تم وصف تفاعلات التنشيط التي تحدث لها . في حالة ن-نيتروزن وخلافاً فإن بادئات السموم استخدمت على نطاق واسع لفترة طويلة قبل اكتشاف تفاعلات التنشيط . البادئات عبارة عن أمينات ثانوية ونترات الأولى ما هي إلا كيمائيات مخلقة شائعة حيث يصل إنتاجها السنوي ملايين عديدة من الكيلوجرامات . الأخيرة عبارة عن أنيونات وجدت في جميع الأراضي تقريباً وفي معظم المصادر المائية الطبيعية . بالإضافة إلى ذلك فإن الأمينات الثانوية عبارة عن منتجات طبيعية توجد في بعض الأحيان بكميات كبيرة في النباتات والسمك والنواتج المتحللة وغيرها من المواد .

الأمين الثانوي يمكن أن يكتب هكذا ' RNHR . ن-نيتروزية لهذا الأمين الثانوي تحدث في وجود النتريت الذي يتكون ميكروبيولوجياً من النترات . المنتج عبارة عن مركب ن-نيتروزو أو التي يطلق عليها بشيوع "nitrosamine".

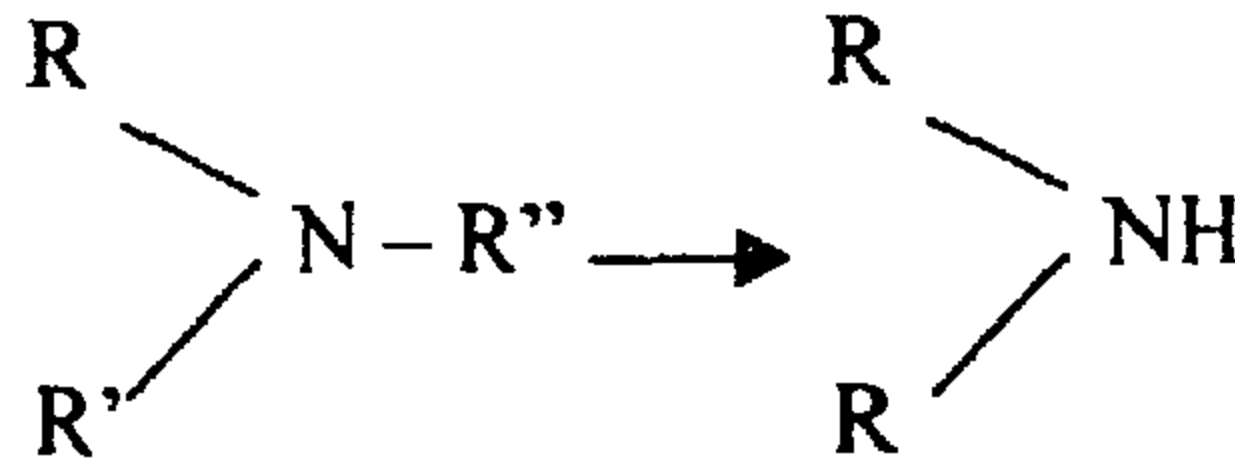


في بعض الحالات تكون R , R' متطابقين identical . السبب في الاهتمام بالنيتروسامينات يتمثل في نشاطها وكفاءتها عند تركيزات قليلة كمسرطنات ومطفرات ومسببات للتشوهات الخلقية .

العديد من الأمينات الثانوية والثلاثية تستخدم في الصناعة . الأمينات الثلاثية لها التركيب التالي :



الأمينات الثنائية والثلاثية توجد في المنتجات المنزلية الشائعة وأن عدد من المبيدات عبارة عن أمينات ثانوية وثلاثية . بسبب الاستخدامات العريضة للأمينات المخلقة وحدوثها في الكائنات الحية فقد وجدت الأمينات الثانوية في مياه الأنهار والمياه العادم حتى بعد المعالجة (Sander وآخرون - ١٩٧٤) وكذلك في التربة . العديد من الأمينات الثانوية قد توجد في مياه الأنهار (Neurath وآخرون - ١٩٧٧) . الأمينات الثنائية والثلاثية تظهر كذلك خلال تحليل البقايا النباتية (Fujii وآخرون - ١٩٧٢) وكذلك في تحليل الكرياتينين والكولين والفوسفاتيديل كولين في القمامة . بعض المبيدات تتحول إلى أمينات ثانوية في التربة (Mallik وآخرون - ١٩٨١) . في المقابل فإن الأمينات الثلاثية تتحول في التربة والقمامة والمزارع الميكروبية إلى أمينات ثانوية . هذا التحول يمثل كما يلي :



من الأمثلة التي درست جيدا التحول الميكروبي للتريامين إلى داي ميثيل أمين .

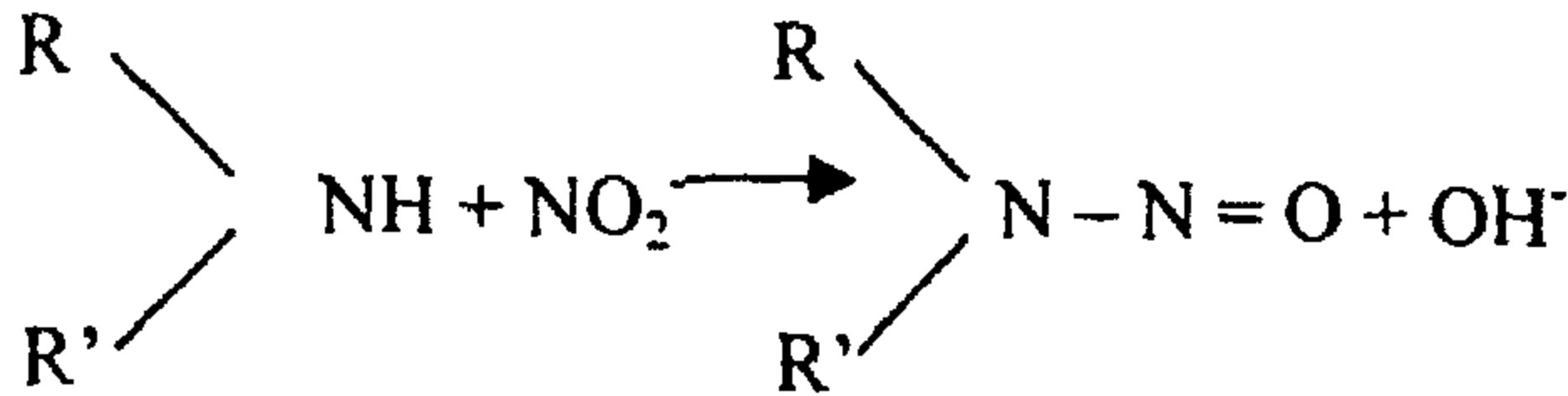


تحولات الأمينات الثلاثية إلى ثنائية في الطبيعة تكون بفعل الميكروبات .

الأمينات الثانوية والثلاثية البسيطة وبادئاتها المعقدة من المركبات النتروجينية نادرا ما تسبب أضرار . هذا ولو أنه تم تحديد المرحلة التي يحدث فيها نشاط أو تنشيط عندما تضاف الأمينات الثانوية أو تتكون . المادة المتفاعلة الأولى للتنشيط موجودة الآن والمادة المتفاعلة الثانية المطلوبة للتنشيط هي النتريت . ولو أن النتريت نادرا ما يوجد بكميات كبيرة في الطبيعة فإن وجوده في الغالب لا يمكن الكشف عنه ولكنه يتكون بواسطة الكائنات الدقيقة عند وجود النترات .



ناتج التفاعل أو المحصول في الغالب يكون منخفض ولكن حتى لو أنتجت كمية صغيرة فإنها تكون كافية للتنشيط . التنشيط يكون عبارة عن نيتروزة للأمين الثانوي لتكوين المركب ن-نيتروزو عالي السمية .



هذه النيتروزة قد تحدث في القمامة ومياه البحيرات (Yordy & Alexander, 1981) وفي التربة والمياه العادم والبادئات قد تكون من الأمينات الثانوية مثل دايميثيل أمين ودائي إيثانول أمين .

الكائنات الدقيقة تستطيع تحويل عدد من الأمينات الثانوية إلى مركبات ن-نيتروزو المقابلة . بالإضافة إلى ذلك فإن الإنزيمات الميكروبية تستطيع ن-نيتروزة للعديد من الأمينات في وجود النتريت . خطوة النيتروزة الفعلية قد تكون لحد كبير أو قليل لا إنزيمية وقد تنتج من تفاعل تلقائي للأمين والنتريت مع بعض نواتج التمثيل (Collins - Thompson et al., 1972) أو مع مكونات الخلية . درجة تحول الأمين إلى نيتروسامين تكون صغيرة دائما عند قيم الحموضة الشائعة في الطبيعة ولو أن المحصول قد يكون عاليا في المحاليل الحامضية الصناعية . لذلك فإن الدور الميكروبي في التنشيط ما هو إلا تكوين الأمين الثانوي والنتريت الإنزيمي وهذا قد يكون إنزيميا أو ن-نيتروزة فعليا .

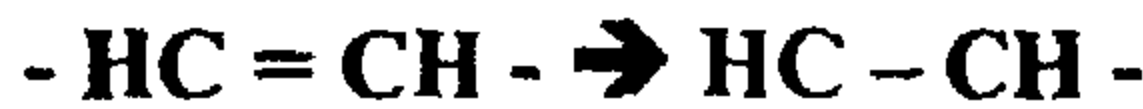
تنشيط الأمينات الثانوية هذه تحدث فعلا . كمثال فإن الشركة المصنعة للمبيدات في الميرا - أونتاريو - كندا تتخلص من الدايميثيل أمين في منطقة التخلص من النفايات خارج السيطرة . بعد سنوات عديدة وجد أن إمدادات المياه السليمة في الميرا والتي تتأتى من المياه الأرضية تحتوي على ن-نيتروزو دايميثيل أمين $(\text{CH}_3)_2\text{N}-\text{N}=\text{O}$ بمستويات تفوق كثيراً المستوى المسموح به تشريعياً وبسبب الشدة المتناهية لهذا المسرطن كانت هذه المستويات أجزاء عديدة لكل تريليون . ولو أنه لم يكن مؤكداً ما إذا كان تكوين ن-نيتروزو دايميثيل أمين ميكروبي أو لحيوي فإن الظروف كانت مناسبة للنيتروزة الميكروبية وأن بادئ النتريت كان ذات أصل ميكروبي .

تفاعل النيتروزية nitrosation يعمل كتوضيح جيد عن المغالطة fallacy في فرضية أن الخطورة تكمن في الكيمائيات المخلقة وليس في المركبات الطبيعية . كما ذكر قبلًا فإن النباتات والأسماك تحتوي أمينات ثانوية أو ثلاثية . السمك يعتبر مصدر للترايميثيل أمين والترايميثيل أمين-أكسيد . التحولات الميكروبية في انتاة الهضمية تحول الأمينات الثلاثية إلى أمينات ثانوية والنترات في مياه الشرب والعديد من الخضراوات إلى نتريت . النيتروزية تمثل تتابع موجود ولو أن التفاعل قد يكون ميكروبي أو ينتج من التحول اللاحيوي عند درجة حموضة واطية في المعدة . الموضوع لا يتمثل في ما إذا كان المركب الكيميائي يتكون طبيعيًا أو صناعيًا ولكن العبرة بمواصفات وخصائص الجزيء نفسه .

من الأمثلة الأخرى لهذا التشيط الكشف عن ن-نيترودايثيل أمين و ن-نيتروصوديوم اثيل أمين في الحماة الناتجة من النفايات في البلديات (Brewer et al., 1980) . هدفين المادتين المحدثا للسرطان وكذلك ن-نيتروزو مورفولين وجدت في عمليات معالجة القمامة كما تم الكشف عن ن-نيتروزو داي ايثانول أمين في مخارج مصنع تنقية السوائل (Richardson et al., 1980) . النيتروسامين الأخير يحتمل أن يكون ناتج التمثيل الميكروبي للداي ايثانول أمين وهو مكون شائع لسوائل القطع وغيرها من المنتجات العديدة . بالإضافة إلى ذلك فإن مشتق النيتروزو لمبيد السيئنازين وجد في التربة المعاملة بهذا المبيد العشبي . بعض من هذه العمليات غير الحيوية التي قد تؤدي كذلك إلى النيتروزية .

الأكسدة الفتقة (الايوكسيدية) Epoxidation :

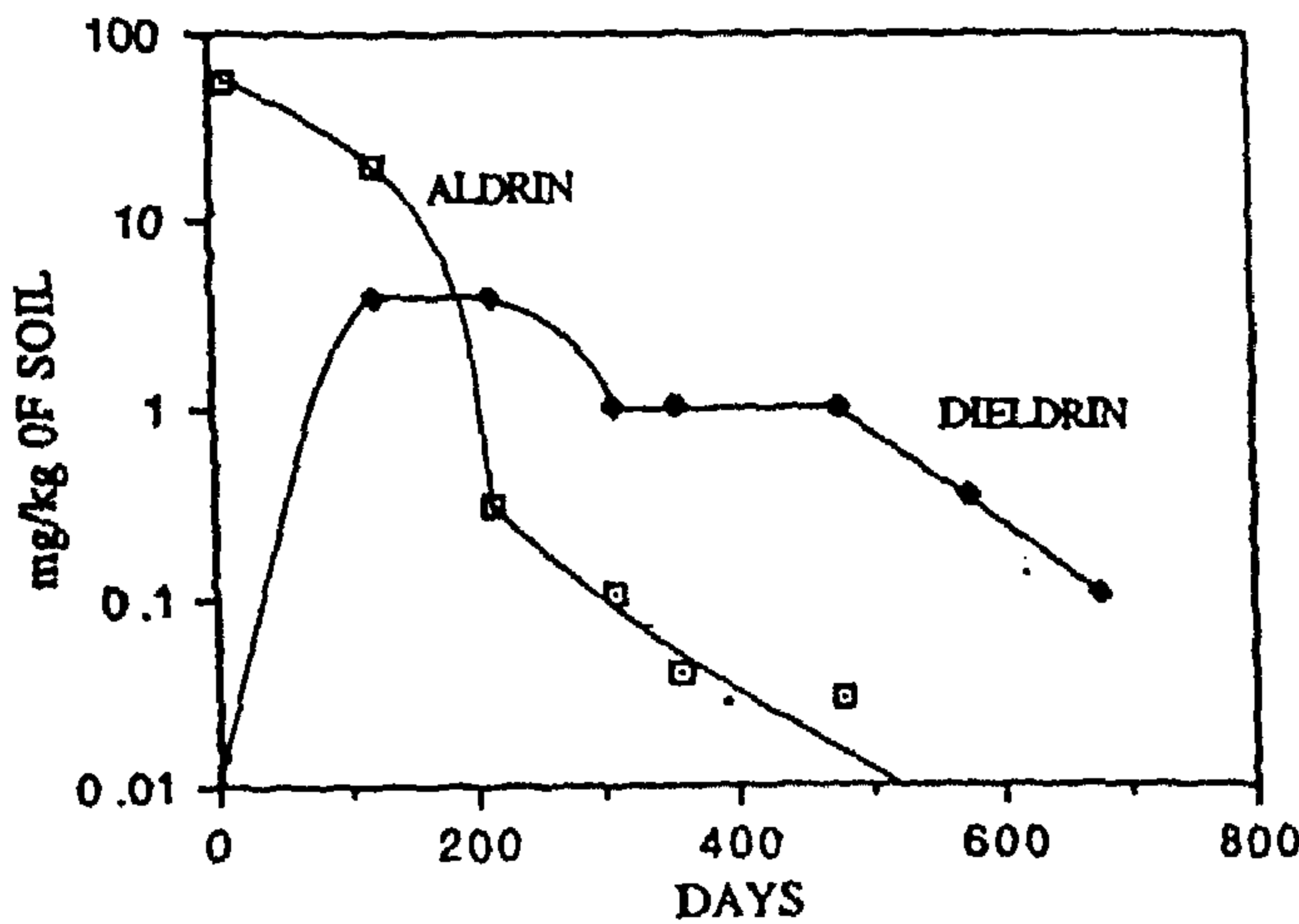
الكائنات الدقيقة ذات مقدرة على تكوين الايوكسيدات من مركبات عديدة تحتوي على روابط زوجية :



في حالة الكيمائيات العديدة التي سوفت كمبيدات حشرية فإن هذه الأكسدة تحول السبائ إلى منتج أكثر سمية للحيوانات . هذا النوع من التحول يوضح بتحول الهبتاكلور إلى هبتاكلور ايوكسيد في التربة (Duffy and Wong, 1967) . وفي التربة الميكروبية (Elsner et al., 1972) والأكسدة المناظرة للألدرين إلى الايوكسيد الخاص به والذي

يطلق عليه ديلدرين في التربة كنتيجة للفعل الميكروبي وفي المزرعة الميكروبية (Korte et al., 1962).

تنشيط الالدرين وما يستتبع ذلك من تكوين الديلدرين يمثل لب المشكلة البيئية ذات التأثيرات الضخمة . السبب أن الديلدرين والتخليق الميكروبي لمركبات الديلدرين موضح في الشكل (٣-٨) . من المعروف أن الديلدرين يوجد في بعض الأراضي لأكثر من ١٥ سنة بعد المعاملة بالالدرين أو الديلدرين نفسه في الأرض لمكافحة الحشرات التي تسكن التربة التي تضر بالمحاصيل . المثال الخاص يتضمن موقع بجوار دينفر - كلورادو التي تعرف بترسانة جبل روكي . في هذا الموقع فإنه بالإضافة إلى الكيمياءات التي تصنع بواسطة الجيش الأمريكي توجد شركة خاصة تقوم بتصنيع الالدرين والديلدرين لمكافحة الآفات . لسوء الحظ فإن هذه الشركة كانت تقوم بالتخلص من بقايا المبيد في هذا الموقع ومن ثم وصل تركيز الكيمياءات لمستويات عالية عند موقع التخلص ولكنها انتشرت عن منطقة كبيرة من الأراضي حول الترسانة . لقد استمر وجد الديلدرين لأكثر من ٢٠ سنة بعد التخلص منه . الآن أصبحت تكاليف تنظيف التربة الملوثة من الديلدرين وكذلك الكيمياءات الأخرى في الماء الأرضي والتي تزيد عن بليون دولار أمريكي .

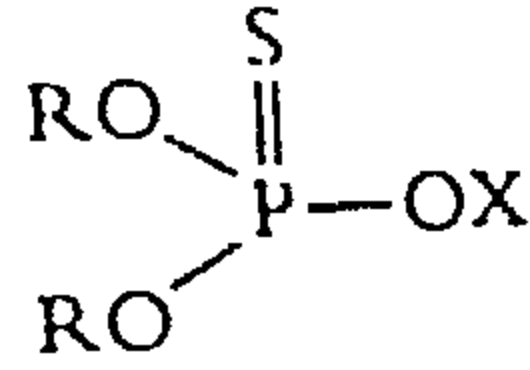


شكل (٣-٨) : ايبوكسدة الالدرين في التربة التي تؤدي إلى تكوين ديلدرين .

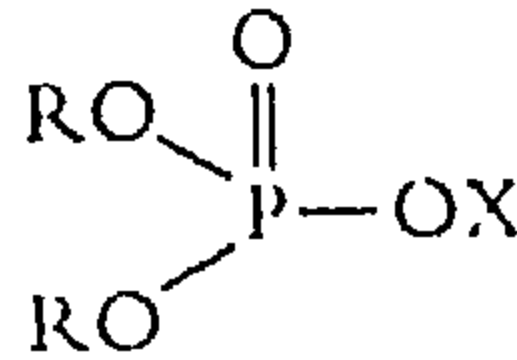
(ماخوذة من Singh et al., 1991)

تحول الفوسفوروثيونات إلى فوسفات :

من المجموعة التي استخدمت بشكل واسع من المبيدات الحشرية هي الفوسفوروثيونات . هذه المجموعة لها التركيب الشائع التالي :

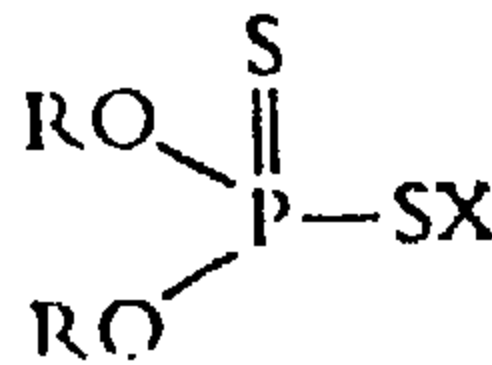


في هذا التركيب R تمثل سلاطة الكيل صغيرة تقليدياً CH_3 أو CH_3CH_2 أما X قد تكون واحدة من تراكييب عديدة مختلفة . هذه الجزيئات لها سمية قليلة ولكنها عندما تتحول إلى الفوسفات المقابلة تصبح مبيدات حشرية فعالة وقوية .

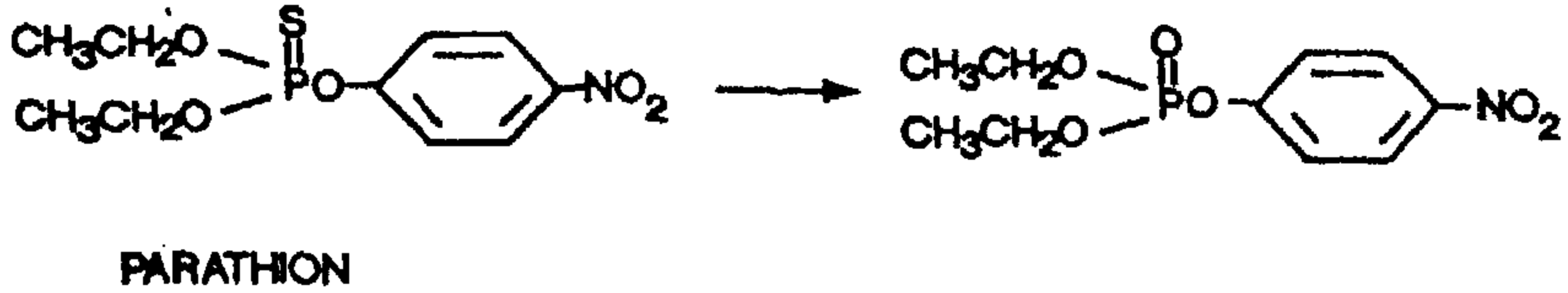


العديد من هذه المركبات ذات سمية عالية كذلك على الإنسان والثدييات الأخرى . ولو أن هذا التنشيط يحدث داخل الحيوان فإنها تحدث كذلك بواسطة الكائنات الدقيقة في النباتات الطبيعية وفي الأراضي الزراعية . هذا التنشيط قد يحدث كذلك كمثال في الأرض المعاملة بالكلورفينفينفس (Read, 1971b) . هذا النوع من التفاعل عبارة عن فقد الكبريتة التأكسدية والذي يؤدي إلى تكوين مثبط شديد لنشاط الكولين استريز . المقدرة المناهضة للكولين استريز قد تزداد بالعامل ١٠٠٠٠ مرة (O'Brien, 1960) . من الأمثلة التقليدية تحول الباراثيون إلى مشتق الأكسجين (المعروف بالاسم باراأوكسون) في التربة والمزارع الميكروبية .

نوع تنشيط مشابه يحدث مع مجموعة من المركبات تعرف بالفوسفوروداثيونات :



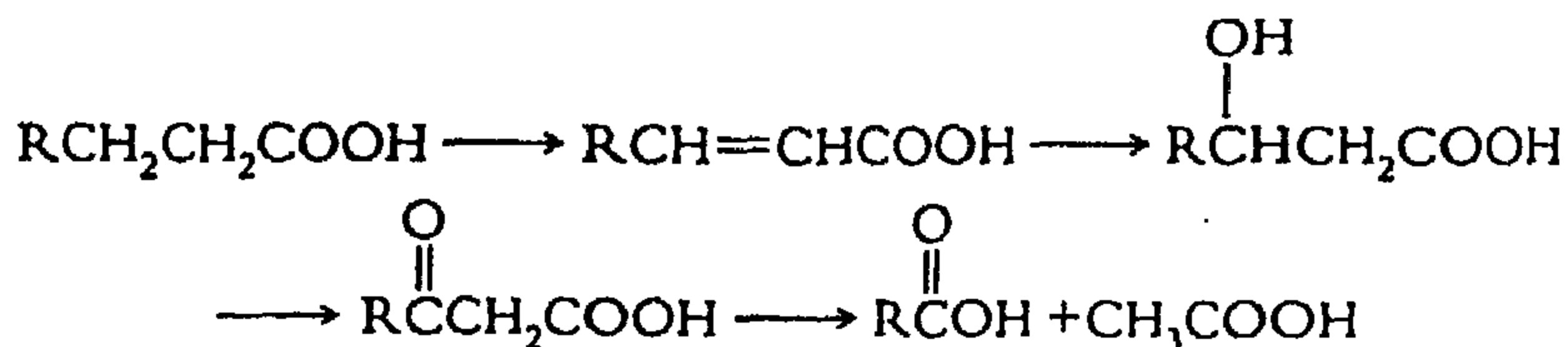
هذه المركبات تصبح نشيطة عندما تتحول $P=O$ إلى $P=S$. المثال الذي وصف جيدا تحول الدايمثوات إلى المشتق الأكسجيني في التربة (Duff and Menzer, 1973) . هذا النوع من التنشيط موضح في الشكل (٩-٣) .



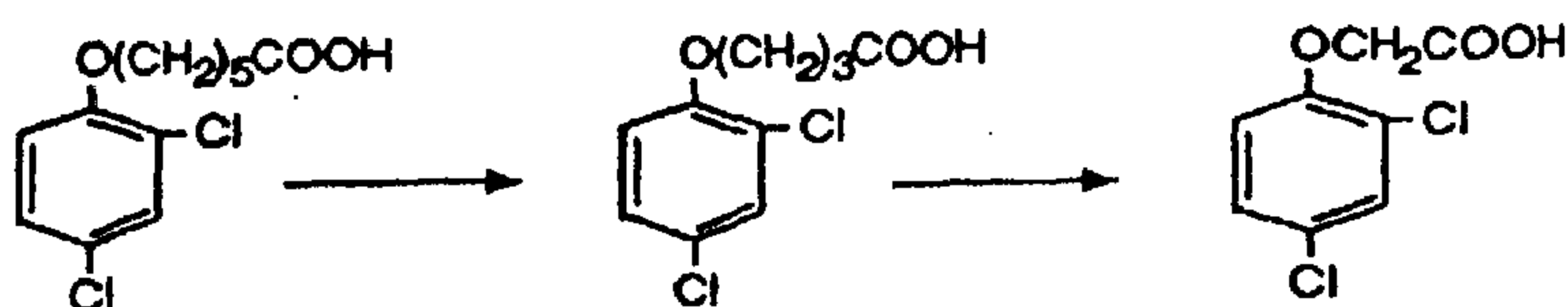
شكل (٩-٣) : تحول الباراثيون والدايمثوات إلى مشتقات أكسجينية

تمثيل أحماض فينوكسي الكانويك Metabolism of phenoxy alkanoic acids

المبيد الشائع المتميز ٢،٤-د هو نفسه توكسين نباتي phytotoxin . هذا ولو أنه يوجد عدد من المركبات ذات تركيب قريب ولكنها غير نشطة أو فعالة وقد تتحول في النباتات إلى ٢،٤-د ومن ثم تعمل كمبيدات حشائش بعد عملية التنشيط . تحدث تحولات مشابهة في التربة . جميعا فإن هذه الأحماض الفينوكسي الكانويك هي W (2.4 - dichlorophenoxy) alkanoic acids والرابطة W-Linkage تشير إلى ارتباط الأخير (W) وكربون الحمض الدهني (الكانويك) إلى شق ٢،٤-دايكلوروفينوكسي خلال نرة الأكسجين . التحول قد يظهر كما هو موضح في الشكل (٣-١٠) مع ٦-٢،٤-دايكلوروفينوكسي) هكسانويك أسيد كمركب كيميائي أصلي (Gutenmann et al., 1964) . يطلق على هذا التابع β - oxidation لأن الخطوات التي يتم في كل خطوة برالة نرتي الكربون بداية تتضمن أكسدة كربون البيتا للشق الحامضي الأليفاتي .

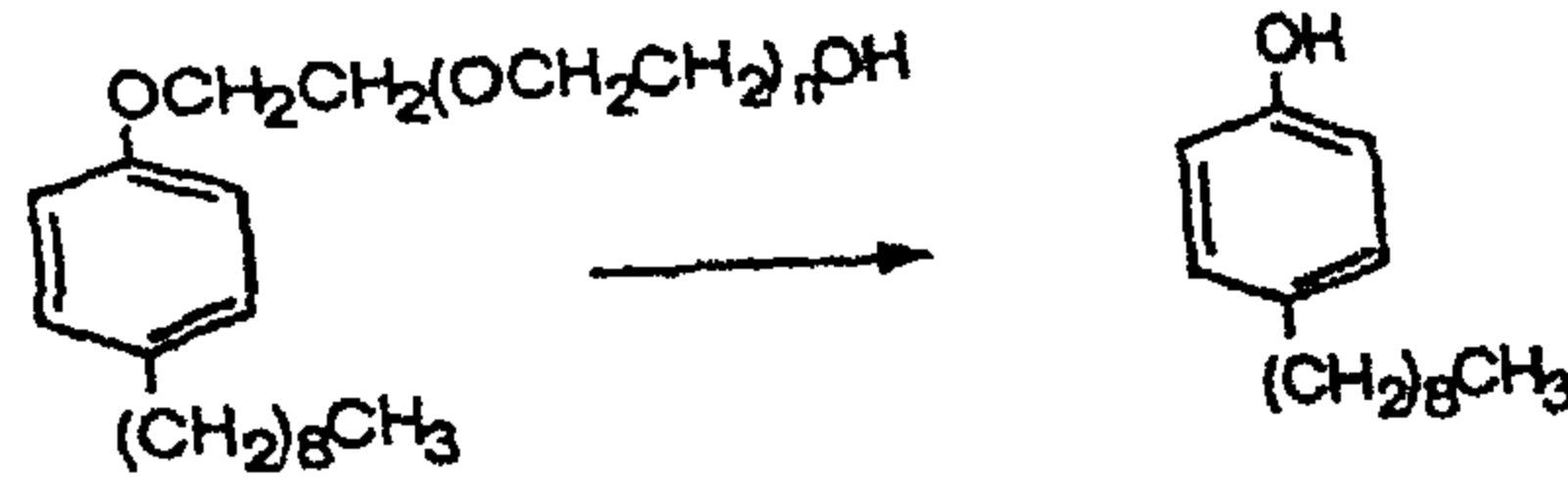


بسبب أن تفاعلات مشابهة تحدث في المزارع البكتيرية (Taylor and Wain, 1962) ويحتمل أن الكيمياء لا تدخل في هذه التفاعلات في الطبيعة بواسطة الميكانيكيات اللاحيوية وهذا النوع من التنشيط يبدو أنه ميكروبي .



شكل (١٠-٣) : تحول مركب ٦-(٤,٢-دايكلوروفينوكسي) هكسانويك أسيد إلى ٤-(٤,٢-DB-) وفي النهاية إلى التوكسين النباتي ٤,٢-د .

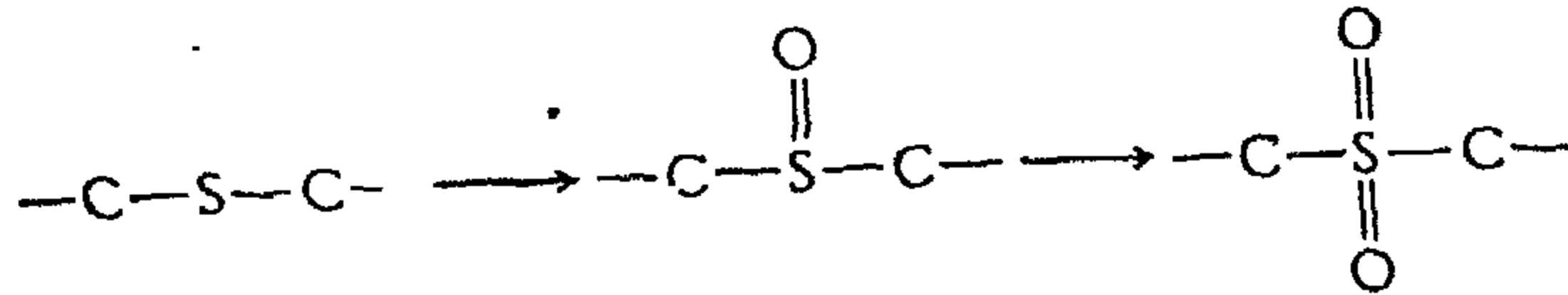
لقد تأكد حدوث تنشيط مرتبط عند إزالة السلسلة الجانبية للمادة النشطة سطحياً فونيل فينول بولي ايزوكسيلات بواسطة الكائنات الدقيقة في حمأة الصرف الصحي . المركب هو ٤-فونيلفينول (الشكل ١١-٣). المركب الأخيرة هام بسبب سميته العالية على الأسماك والكائنات المائية الأخرى (Giger et al., 1984) وهو استروجين ضعيف كذلك (Routledge and Sumpter, 1996) . الاستروجين عبارة عن مادة تحفز تطور خصائص الجنس الثانوية في الإناث . لقد وجد المركب في رواسب الأنهار (Naylor, 1996) . في هذا الطريق فإن مكون المادة المنظفة التي استخدمت على نطاق واسع في المنازل وفي التجارة ينفرد في النهاية إلى المياه السطحية ومن ثم يحدث ضرر .



شكل (١١-٣) : التحول الميكروبي للفينول بولي أيزوكسيلات إلى ٤-فونيل فينول

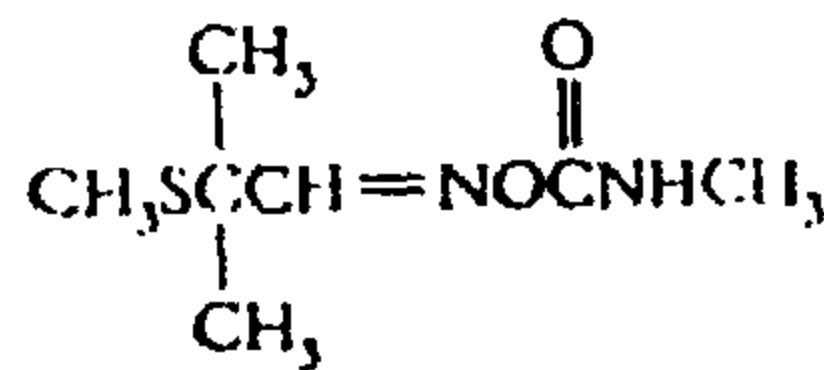
أكسدة الثيواتيرات Oxidation of thioethers

عند من الكيمائيات التي تحتوي على روابط الثيواتير (-C-S-C-) تباع كمبيدات حشرية وهي ذات سمية معتدلة على الحشرات ولكنها تنشط وتصبح أكثر فاعلية عندما تتأكسد إلى السلفوكسيدات المقابلة والسلفونات .

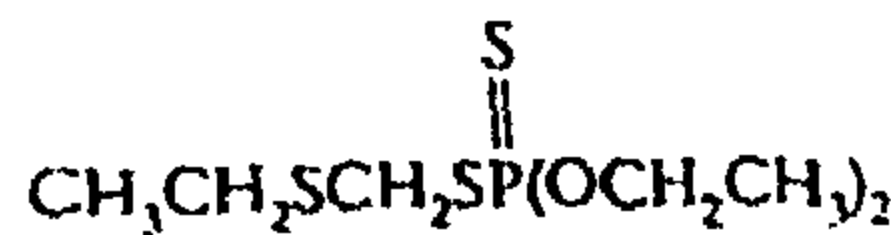


نحدث تفاعلات مشابهة في التربة ويفترض أن يحدث ذلك ميكروبيا وفي المزارع النقية لبعض الكائنات الدقيقة . السموم الأساسية في الطبيعة يبدو أنها السلفوكسيد والسلفون أو كلاهما . لقد تم تسويق ثلاثة مركبات كمبيدات حشرية ودرست على نطاق واسع وهي الأليكارب (مرادف تيميك) والفورات (مرادف ثيمت) والدايسلفوثون . يستخدم الأليكارب كذلك كمبيد أكاروسي miticide ونيماتودي . تركيب هذه المركبات موضح فيما يلي :

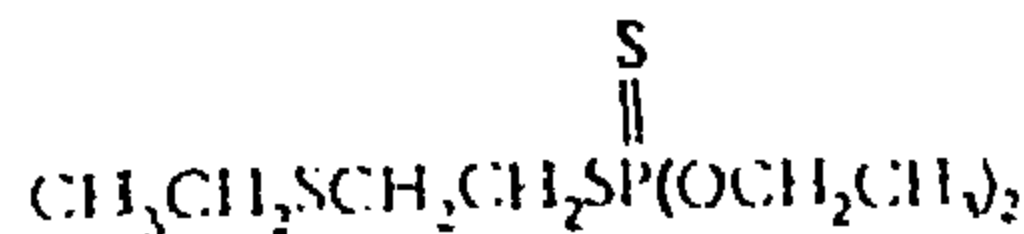
aldicarb:



phorate:



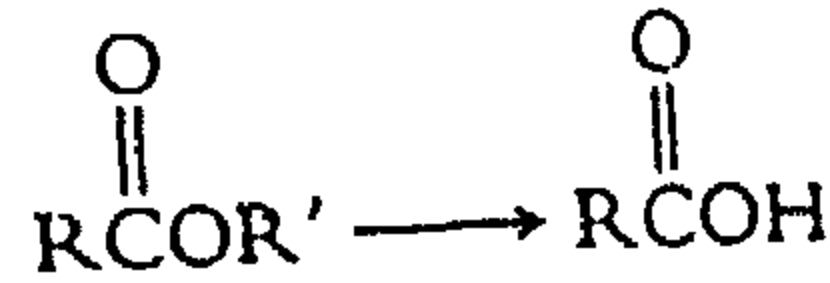
disulfoton:



وفي هذه الحالة فإن الكبريت المجاور للمجموعات الطرفية CH_3CH_2 و CH_3 يتأكسد للسلفوكسيد والسلفون المقابل . تكوين المشتقات السامة يحدث في الأرض المعاملة بالالديكارب (Richey et al., 1977) والفورات (Getzin and Shanks, 1970) والدايسلفوثون (Clapp et al., 1976) . الكائنات الدقيقة تكون كذلك سلفوكسيدات وسلفونات أو كلاهما في المزارع التي تم تحضينها مع الالديكارب (Jones, 1976) والفورات . بعض المبيدات المزعومة تتحول كذلك إلى مشتقات السلفوكسيد والسلفون السام في التربة .

التحلل المائي للاسترات : Hydrolysis of Esters

العديد من الاسترات تم تسويقها كمبيدات حشائش ويحدث لها تنشيط بواسطة التحلل المائي لتعطي التوكسين النباتي الواقعي وهو حمض حر (Kerr, 1989) .



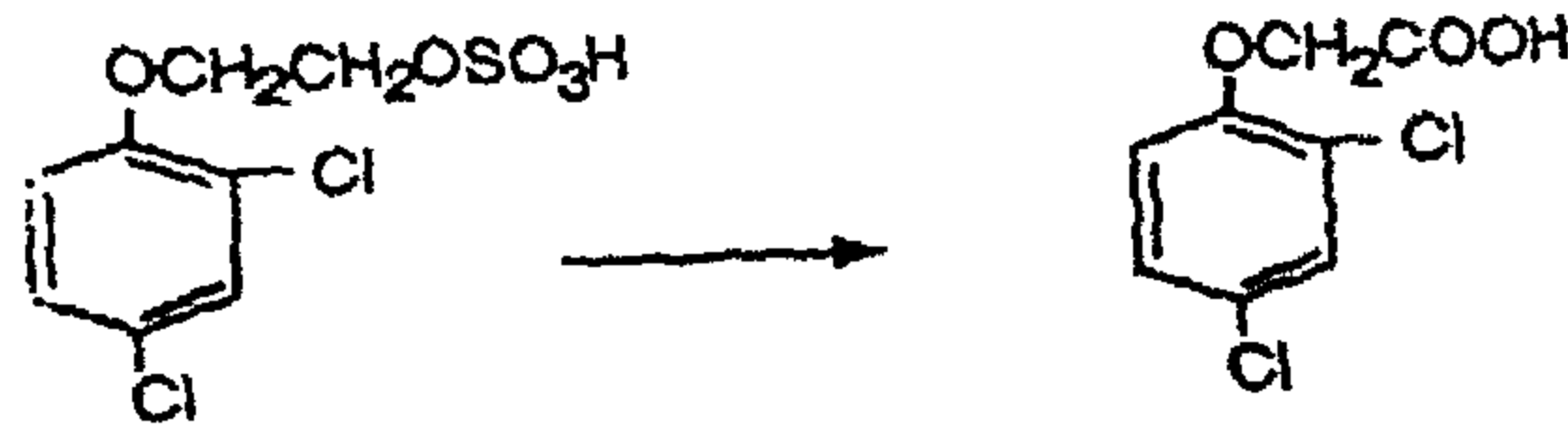
التفاعل يحدث كذلك في الأراضي مع فلامبيروب - ميثيل وبنزويل - اثيل والدايكلورفوب - ميثيل . كما توضح أسماء هذه المركبات فإن R' هي CH_3 أو CH_2CH_3 . المنتج النباتي للتحويل يفترض أن يكون كحول غير سام HOR' .

تنشيطات أخرى : Other activations

عدد من الأنشطة الميكروبية الأخرى تؤدي إلى تكوين المنتجات السامة . كما ذكر سابقا فإن هذه التنشيطات لم تحدث بشكل عريض وقد تكون متميزة مع كل مركب على حده . من الأمثلة المبكرة عن التنشيط التحويل في التربة خاصة بواسطة الكائنات الدقيقة كما يحدث من تحول ٤,٢-دايكلوروفينوكسي اثيل سلفات إلى ٤,٢-د . الأول غير ضار أما الأخير توكسين نباتي خطير (الشكل ٣-١٢) . يحدث التفاعل كذلك بواسطة بكتريا باسيليس سيريس (Audus, 1952) . المادة الوسيطة المقترحة هي ٤,٢-دايكلوروفينوكسي ايثانول . ولو أن الكائنات الدقيقة تكسر استرات السلفات الأخرى إلا أن المنتجات غير سامة بوجه عام .

الكائنات الدقيقة قادرة على تحويل المبيد الفطري بينوميل (مرادف بنليت) إلى استر بتريميدازول كارباميك أسيد ميثيل . كلا المركب الأصلي والناتج عبارة عن مبيد فطري . مع بعض الفطريات يكون التحول تنشيطي لأنها أكثر حساسية للمنتج (Felsot and Pederch, 1991) .

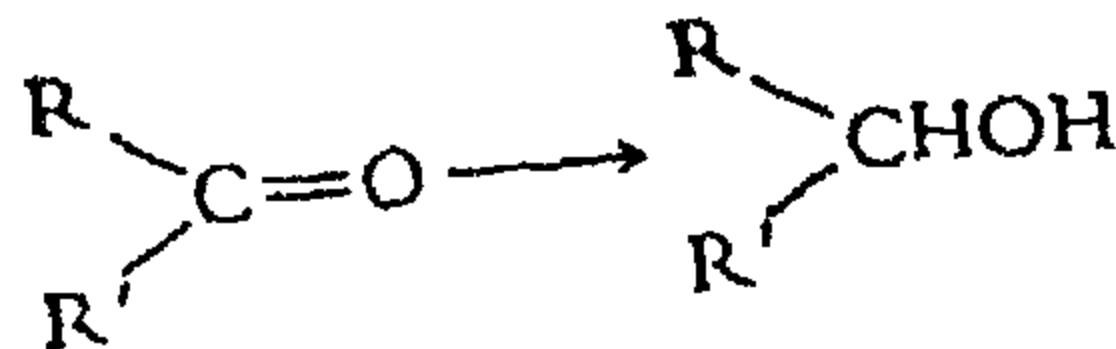
ولو أن البنزين والاثيل بنزين ملوثات معنوية تدخل الماء الأرضي والأراضي من البترول ومنتجاته وكلاهما تتكون بواسطة العمليات الميكروبية في الأرض (Wheat et al., 1996) . لم يحدد البادئات ولا الكائن المسئول بعد .



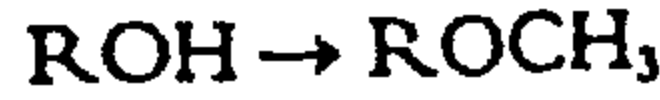
شكل (٣-١٢) : تنشيط ٤,٢-دايكلوروفينوكسي اثيل سلفات

الدابنزو - بارا - ديوكسينات والدايبنزوفورانات الكلورينية من بين معظم المواد السامة المعروفة خاصة TCDD . هذه المركبات متناهية الضرر يمكن أن تنتج من ٥,٤,٢ و ٥,٤,٣ ترايكلوروفينولات بواسطة البيروكسيديزيس (Obers وآخرون - ١٩٩٠) . البيروكسيديزيس تستطيع كذلك تحويل بنتاكلوروفينول إلى أوكتاكلوروداي بنزو - بارا - ديوكسين . هذا ولو أن التكوين البيولوجي لهذه السموم في الطبيعة بواسطة الكائنات الدقيقة لم يوصف بعد .

هناك أنواع عديدة أخرى من التنشيط تحدث في المزارع الميكروبية ولكن دورها في الطبيعة غير مؤكد. كمثال الفطر *Cunninghamella elegans* يحول البيرين إلى ٦,١ و ٨,١-ديهيدروكسي بيرينات والذي يحتمل أن يكون ضار للكائنات الراقية . العديد من الكائنات الدقيقة تحول المبيد الفطري ترايديميفون إلى ترايديميفول وحيث أن بعض الفطريات وجدت مقاومة للمركب الأول ولكنها حساسة للمركب الثاني فإن هذا التفاعل يمثل موضع تنشيطي (Dens et al., 1986) والعملية تتضمن التفاعل التالي :



بعض أنواع البكتيريا في المزارع قادرة على المثلة التأكسدية O-methylate لمركب كلوروجوياكولات: المركبات الناتجة من هذه المثلة وجدت سامة للسماك (Allard et al., 1985).



التشيط بواسطة المثلة الميكروبية معروفة جيدا في حالات الزئبق والزرنيخ والقصدير . لقد لاقى مثلة الزئبق اهتمام كبير لأنه يؤدي إلى تلوث السمك مع استخدام العديد من المصادر المائية تجاريا أو لرياضة صيد السمك . تركيزات ميثيل الزئبق في الحيوانات المائية قد تكون أكبر بمرات عديدة عما هو الحال مع المياه الموجودة فيها بسبب مثلة الزئبق الكاتيوني الذي يؤدي إلى التركيز الحيوي للعنصر . يحدث التحول في البيئات الهوائية واللاهوائية وقد تتكون كلا مونوميثيل ($-\text{CH}_3\text{Hg}^-$) والدايميثيل للزئبق (CH_3HgCH_3) . العملية هذه تحدث في الماء العذب ومصبات الأنهار والرواسب البحرية والأراضي ولكن كان الاهتمام موجه ناحية الرواسب بسبب امتصاص ميثيل الزئبق بواسطة السمك . توجد العديد من أنواع البكتيريا قادرة على إجراء خطوة التمثيل هذه في المزارع .

الزئبق غير العضوي يتعرض كذلك لعملية المثلة . ولو أن الزرنيخات والزرنيخات بنفسهما سامة وهي أكثر سمية عن بعض مركبات الميثيل زرنيخ ومن ثم فإن التشيط الحقيقي غير وارد كما أن مثلة هذا العنصر ذات أهمية واهتمام خاص لأن بعض الأنواع التي حدث لها مثلة تكون متطايرة ومن ثم فإنه قد يحدث تعرض للجهاز التنفسي مع تأثيرات ضارة . في الحقيقة فإن التسمم بالزرنيخ يحدث بسبب استنشاق ميثيل الزئبق الذي ينطلق في البيوت بسبب نشاط الكائنات الدقيقة التي تنمو على أوراق الحوائط المحتوية على الزرنيخ . تتكون مركبات مونوميثيل أرسين (CH_3AsH_2) والدايميثيل أرسين $[(\text{CH}_3)_2\text{AsH}]$ والأرسين (AsH_3) في التربة وتظهر نواتج تمثيل متطايرة (Cheng and Focht, 1979) . بالإضافة إلى ذلك فإن المركبات التالية توجد في مياه البحار والمياه العذبة وكذلك في المزارع الميكروبية (Braman, 1975) .



Methylarsonic acid



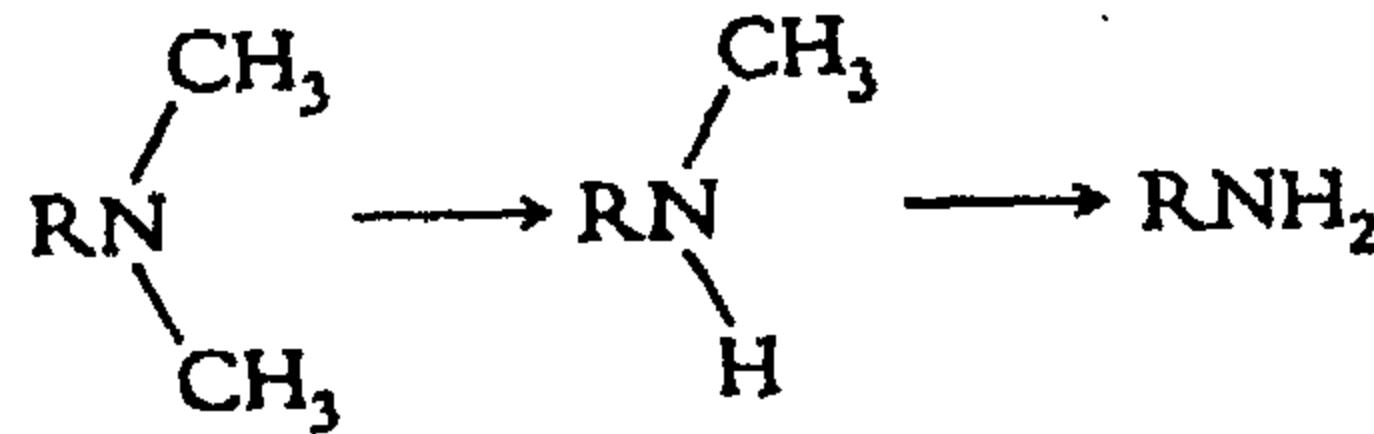
Dimethylarsinic acid



Trimethylarsine

ولو أن القصدير غير العضوي ذات تأثيرات توكسيكولوجية قليلة فإن صور الميثيل لهذا العنصر ذات سمية عالية . تراي ميثيل ثين كمثال عند التركيزات الواطية يحدث تلف عصبي غير عكسي ونكرزة عصبية في المخ ويمتص في الجسم من المعدة والأمعاء وحتى من الجلد (Aldridge & Brown, 1988) . الكائنات الدقيقة في القاع والرواسب وعدد من الأنواع في المزارع النقية قادرة على مثلة القصدير غير العضوي وتكوين مونو ، داي وتراي ميثيل ثين (Gilmour et al., 1987) . حقيقة أن الرواسب المعقمة لا تستطيع تكوين مركبات الميثيل ثين تؤكد أن العملية ميكروبية . حيث أن المونو ، داي والتراي ميثيل ثين توجد في المياه الطبيعية بتركيزات قليلة فإن العملية ليست ظاهرة معملية صرفة . ليس واضحا ما إذا كان التحول الميكروبي يمثل خطورة على الإنسان .

التفاعل العكسي - فقد المثلة demethylation - قد يؤدي إلى تنشيط كذلك مؤيدا بحقيقة أن فقد المثلة لمركب دايفيناميد لإنتاج المونوميثيل ومركب ٢,٢-دايفينيل أسيتاميد غير المثلة بواسطة الفطر ترايكودرما فيريدي والفطر أسبرجيلس كانديس الذي تحول بادئ غير سام إلى توكسينات نباتية phytotoxins (Kesner and Ries, 1967) وقد لوحظ تحول مشابه في التربة المعاملة بالدايفينيل أميد (Golab et al., 1968) .



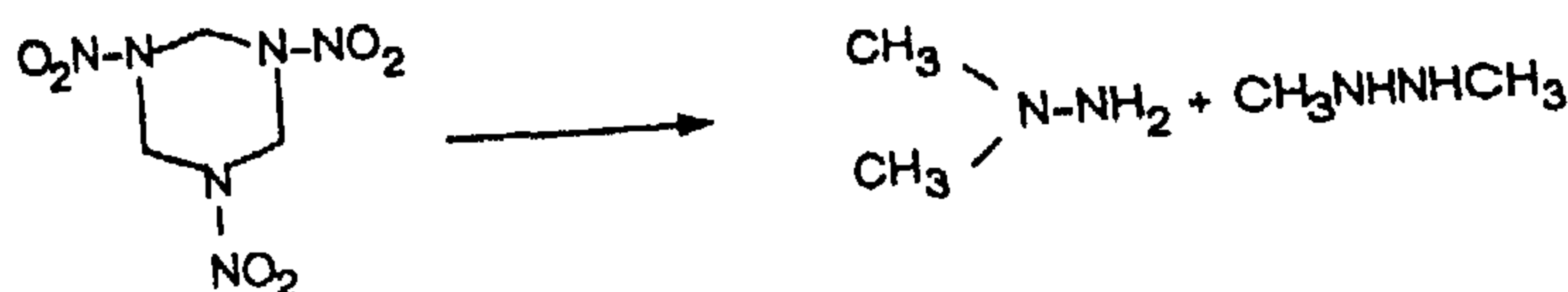
لقد لوحظ تنشيط آخر لإنتاج توكسين نباتي من بادئ غير ضار في التربة وفي مزارع بكتريا بسيدوموناس بتريفيسيانس . التفاعل يتمثل في تحول الفا - أمينو - ٦,٢-دايكلوروبنزالدوكسين إلى ٦,٢-دايكلوروبنزونتريل .

هناك مسرطنات عديدة أخرى تنتج ميكروبيا . كمثال المسرطنات ١,١ و ٢,١-دايميثيل هيدرازين التي تنتج خلال الانهيار الحيوي اللاهوائي للمادة المفرقة المعروفة RDX (الشكل ٣-١٢) (McCormick et al., 1981) .

في بعض الأحيان لا يؤدي التحول الميكروبي نفسه إلى خلق مادة سامة . هذا ولو أن المنتج يمكن أن يكون ذات أهمية صحية أو بيئية لأنه يدخل في تفاعل غير حيوي يؤدي إلى تكوين مادة ضارة . هذا الوضع حقيقي مع المركبات التي يحدث لها كلورة بسبب معاملة الماء بالكلور للاستهلاك الأدمي . كمثال لهذه المشكلة تحول الدوروسيل

سلفات بواسطة بكتريا القمامة إلى حامض أسيتوأسيتيك والآخر يتحول لإنتاج الكلوروفورم وهو سام عندما يعامل الماء بالكلور (Itoh et al., 1985).

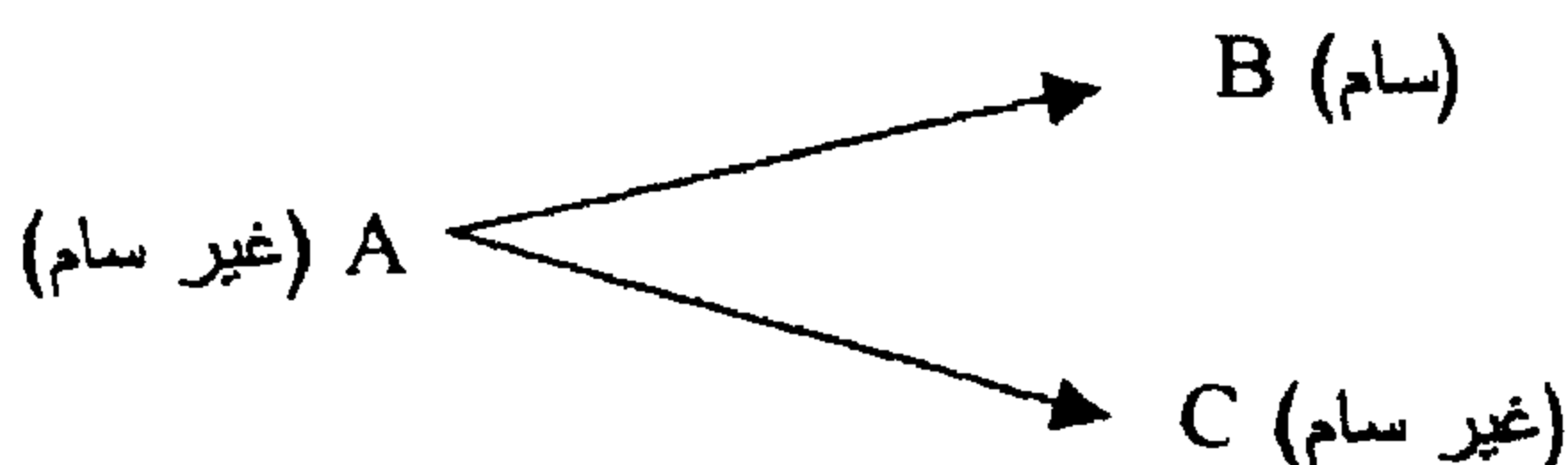
الأمثلة التي نكرت في هذا المقام تمثل تنشيط من مفهوم عفلاني حيث يكون المركب الناتج الأكثر سمية من البادئ . هذا ولو أن الكائنات الدقيقة قد تزيد من تعرض الكائنات الحساسة للسموم ليس فقط لأنها تكون نواتج تمثيل أكثر ضررا ولكن لأنها تغير من حركة أو ثبات المركبات السامة كذلك . الناتج الميكروبي في الغالب يكون أكثر حركة وفي بعض الأحيان أكثر ثباتا من الجزيء الأصلي و الناتج وليس المركب الأصلي قد يوجد في الماء الأرضي تحت التربة التي تلقت البادئ أو في التربة بعد فترة طويلة من اختفاء المركب الأصلي . في هذا الطريق فإن التعرض يمكن أن يحفز ويطول . لذلك فإن الديلدرين يظل ثابتا لفترة طويلة بعد استخدام الالدرين في التربة وبعد تمثيله ومن ثم يكون مصدر لتلوث على المدى البعيد . مع مركب ن-نيترودايميثيل أمين الذي يتكون من الدايميثيل أمين ليس التحول فقط هو الذي يؤدي إلى ظهور المسرطن القوي ولكن مركب النيتروزو يتحرك خلال التربة في المياه الأرضية ويحمل مع الماء الأرضي المنساب ويظل ثابت لمدة طويلة وهذا على خلاف نقص الضرر وقلة الحركة وتكرارية حدوث الانهيار الحيوي السريع للبادئ الأمين .



شكل (٣-١٣) : الانهيار الحيوي لمركب RDX

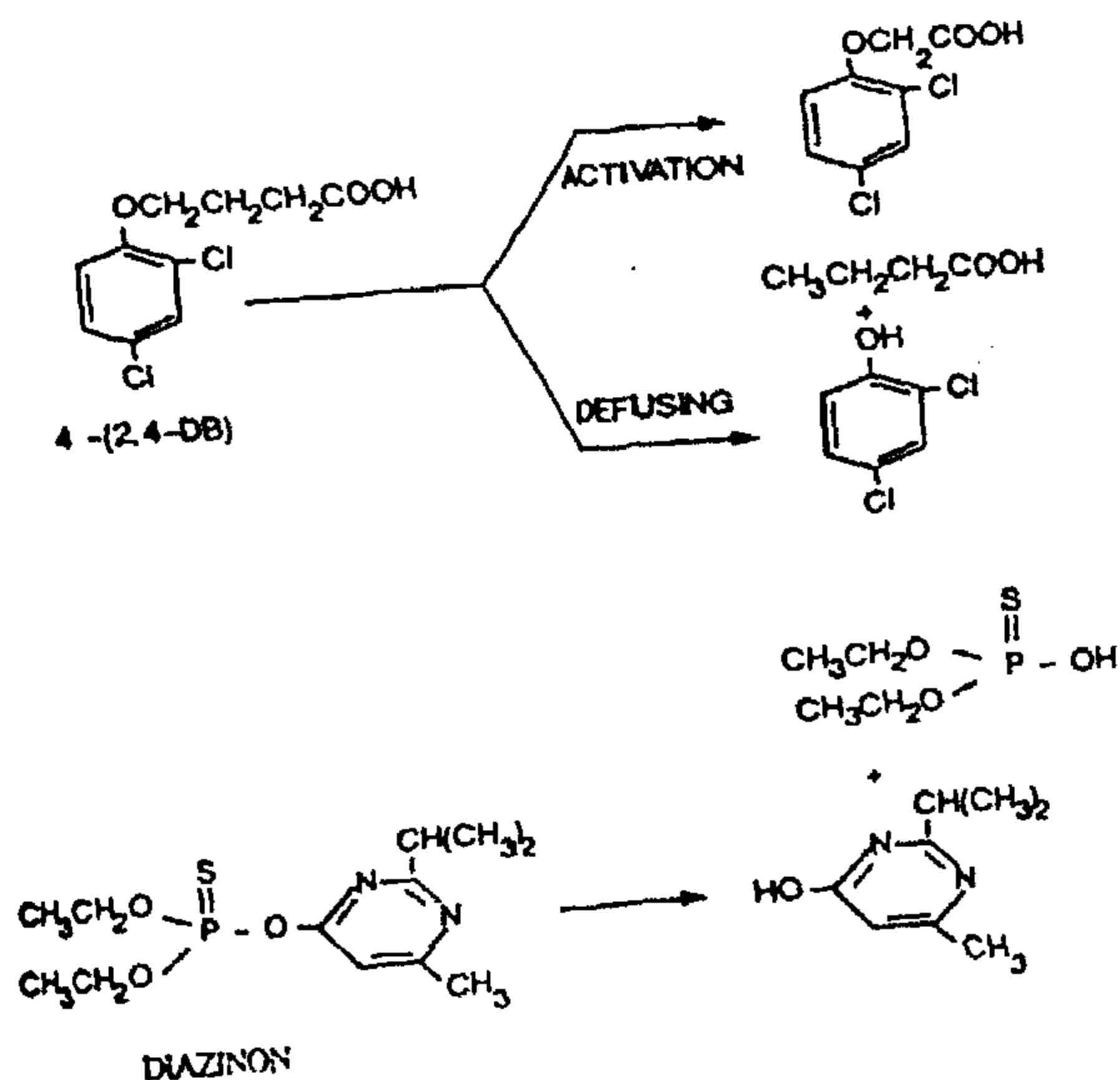
التعطيل أو التبديل أو فقد السمية Defuring

المركب القابل للتنشيط يكون له أضرار صحية وبيئية إذا دخل في هذا النوع من التفاعل . هذا ولو أن الكائنات الدقيقة حولت هذا الوسيط إلى ناتج تمثيل مختلف هو نفسه غير ضار ولا يتعرض للتنشيط ومن ثم فإن المشكلة التي تحدث من الوسيط الابتدائي لن تحدث . المركب (A) يتحول إلى (C) وليس (B) كما في الشكل :



تسببها بالقنبلة التي تنفجر فقط عندما يشعل القنبل وهذه الظاهرة يطلق عليها التعطيل.

التعطيل يمثل جيدا بواسطة بعض المبيدات التي تتعرض للتنشيط . من بين مبيدات الحشائش من مجموعة الفينوكسي يحدث تنشيط لمبيد ٤-(٢،٤-ب) عندما يحدث له أكسدة - بيتا لإنتاج ٤،٢-د . لذلك فإن البكتيريا التي تكسر الجزيء عن طريق إزالة حامض البيوتيريك من السلسلة الجانبية لتحرير ٤،٢-دايكلوروفينول في المزرعة (MCRae et al., 1963) تقوم بتعطيل الجزيء (الشكل ١٤-٣) . الديازينون ينشط عندما تتحول P=S إلى P=O ولكن تكسیره إلى ٢-أيزوبروبيل-٤-ميثيل-٦-هيدروكسي بيريميدين وداي إثيل ثيوفوسفات في التربة وفي المزرعة الميكروبية قيل على نفس المنوال تعطيل (الشكل ١٤-٣) . لقد سجلت حالات تعطيل كذلك في عدد من المبيدات الحشرية الأخرى التي تنشط بواسطة تحويل P=S إلى P=O وكمثال عندما يتكسر جزيء أو كل جزيء الباراثيون أو الملاثيون في المزارع البكتيرية أو يتكسر الدايمثوات في التربة قبل أن ينشط المركب .



شكل (١٤-٣) : تعطيل مبيدي ٤-(٢،٤-ب) والديازينون

التغير في طيف السمية Change in toxicity spectrum

في بعض الحالات يتحول المركب الضار إلى مجموعة واحدة من الكائنات الحية إلى جزيء يحدث ضرر لمجموعة أخرى من الكائنات الحية . ولو أن هذا التغير في طيف أو مدى السمية لا ترقى لما يطلق عليه التنشيط بشكل دقيق ولكن مازال يعتبر تنشيط للمجموعة الثانية من الكائنات لأن المادة التي كانت في الأصل غير ضارة تتحول إلى صورة ضارة لها .

من أكثر حالات التغير في مدى السمية ما حدث في الزراعة اليابانية . كحول بنتاكلور بنزويل هو مركب يتم تحميله بواسطة العديد من أنواع النباتات حتى مع تركيزات أكبر من ٢٠٠٠ مللجم/كجم وقد أدخل لمكافحة المرض الفطري الذي يصيب نباتات الأرز وهو مرض لفحة الأرز . هذا ولو أنه بعد سنتين من الاستخدام لوحظت سمية على نباتات الطماطم والخيار والبطيخ خاصة في الحقول التي أضيف إليها قش الأرز إلى الأرض في العام السابق . كنتيجة للفقد الملحوظ في المحصول وجد أن كحول بنتاكلور بنزويل تحول في التربة إلى بنتا - ٦,٤,٣,٢ و/أو ٦,٥,٣,٢ - تتر و ٦,٤,٢ - ترايكلوروبنزويك اسيد وجميع هذه المركبات حتى مع تركيزات متناهية في الصغر سامة للعديد من الأنواع النباتية . كنتيجة لهذه التحولات فإن إنتاج وتسويق بنتاكلور بنزويل الكحول توقف في الحال . (Inside, 1972)

لقد تم وصف العديد من الأمثلة الأخرى التي حدث فيها تغير في مدى أو طيف السمية مع فرضية أنها تحدث بواسطة النشاط الميكروبي (جدول ٣-١) . هذا ولو أن بعض التحولات الموضحة تحدث لحيويًا abiotic . على خلاف حالة كحول بنتاكلور بنزويل فإن الحالات المذكورة غير معروف أنها تحدث ضرر للأنواع الحساسة في الطبيعة . مع المركبات الأخرى فإن كلا المركب الأصلي وواحد أو أكثر من نواتج تمثيله سامة لنوع واحد . لذلك فإن الأتزازين يحدث له فقد الأثيل deethylated في التربة وكلا المركب الأصلي ونواتج التمثيل تكون سامة على النباتات (Siron et al., 1973) ، كما أن مبيد الحشائش ٦,٢ - دايلورو بنزونتريل (دايكلوبينيل) يمثل ميكروبيولوجيا في التربة لإنتاج ٦,٢ - دايلورو بنزاميد وكلا البادئ والنواتج سامة على النباتات . (Verloop, 1972) . التحول الميكروبي لمركب أفيرفلتين B₂₃ إلى مشتق ٢٣ - كيتو في التربة يمثل تحول مبيد نيماتودي واحد إلى آخر وفي بعض الحالات الموضحة يكون المنتج السام أكثر ثباتًا عن المركب الكيميائي الأصلي (Gullo et al., 1983) . توجد أنواع من المبيدات الفطرية تتحول ميكروبيولوجيا إلى مواد بنفسها مضادات للفطريات وكمثال مبيد بينوميل .

الذي يتحول إلى مضاد الفطريات بنزيميدازول كارباميل أسيد ميثيل إستر بواسطة *saecharonyces cervisiae* (Clemons and Sisler, 1969) كما أن العديد من الكائنات الدقيقة تحول المبيد الفطري ترايديميفون إلى التراياديمينول السام (Deas et al., 1986) كما قام الفطر *ثيوروبوسبوا* كراسا بتحويل المبيد الفطري كابتان إلى مضاد الفطر الكربونيل سلفيد (Somers et al., 1967). هذه التحولات لمضاد الفطر إلى مضاد للفطر وصف في المزارع الميكروبية ولكن الانهيار الحيوي للمبيد الفطري كلوروثالونيل إلى المبيد الفطري ٣,١-دايكربوميل-٦,٥,٤,٢ تترا كلوروبنزين يحدث في التربة (Rouchaud et al., 1988).

جدول (١-٣) : تغيرات طيف السمية التي تحدث من التحولات الكيميائية .

Reference	Reaction	العملية	Process
Odeyemi and Alexander (1977)	Thiram to dimethylamine	من مضاد فطري إلى بادئ مسرطن	Antifungal to carcinogen precursor
Day (1991)	DDT to 1,1-dichloro-bis(4-chlorophenyl) ethane	من مبيد حشري إلى سم على السمك	Insecticide to fish toxin
Matsumura et al., (1971)	DDT to 1,1-dichloro-bis(4-chlorophenyl) ethane	من مبيد حشري إلى مبيد أكاروسي	Insecticide to acaricide
George et al., (1992)	2,4,5-T to 2,4,5-trichlorophenol	من مبيد حشائش إلى منتج سام جينياً	Herbicide to genotoxic product
Prasad (1970)	Propanil to 3,3', 4,4'-tetrachloroazobenzene		

المخاطر من الانهيار الحيوي : Risks from biodegradation

من الواضح أن العديد من نواتج التمثيل الضارة تخلق ميكروبيولوجياً في العديد من أنواع البيئات . هذه المنتجات قد تمثل خطورة واضحة وكبيرة على الصحة والنمو أو عنفوانية الإنسان وأنواع من الحيوانات والنباتات . من رؤية هذه التحولات كانت الدراسات عن مسارات تكسير المواد الضارة في البيئات الطبيعية ذات أهمية خاصة .

ليس كافياً أن نقوم بقياس ثبات واختفاء المادة الأصلية . ما هي الكائنات الدقيقة التي تجعل من المركب الكيميائي ذات أهمية كبيرة على صحة الإنسان والإنتاج الزراعي أو تعداد الكائنات الحية في النظم البيئية الطبيعية .

يعبر عن هذه الرؤى في الغالب بواسطة مموني التكنولوجيا purveyors وهذه التكنولوجيا ليست مفيدة فقط ولكنها بدون خطورة أيضاً . سواء كانت هذه الرؤية محل الاعتقاد الحقيقي أو تناصر قضية تحقيق الثقة عن أنه لا بديل عن حقيقة صعوبة تقييم استخدام التكنولوجيا .

كل تكنولوجيا جديدة لها مخاطر . هذه المخاطر قد تكون صغيرة أو كبيرة ولكنها توجد بأي حال من الأحوال . تحديد وتوصيف العوامل أو النواحي المرتبطة بالخطر تعتبر الخطوة الأولى لتقليل أو تجنب المخاطر . في أمثلة عمليات التنشيط التي نتاولناها في هذا المقام تم مناقشة هذه المخاطر . هذه الإصدارات ليست كافية ومع تعلم الكثير أو الأكثر حول الخطورة المرتبطة بنواتج التمثيل الميكروبية يكون في الإمكان وضع اقتراحات لتفادي حدوثها أو تقليل تركيزاتها .

نواتج التمثيل ذات النشاط الحيوي الذي يتكون من السم ليس دائماً سام . في بعض الأحيان قد يكون تنشيطي . تحول المركبات السامة إلى منشطات وجدت على وجه الخصوص للمركبات الأصلية السامة على النباتات . كمثال مبيدات الحشائش DNOC و ٤,٢- D يتحول كل منها إلى نواتج هدم تنشيط نمو النباتات ولكن تعريف نواتج التمثيل المنشطة لم تحدد بعد .

REFERENCES

- Abrahamsson, K., Ekdahl, A., Collen, J., and Pedersen, M., Limnol. Oceanogr 40, 1321-1326 (1995).
- Aldridge, W.N., and Brown, A.W., in "The Biological Alkylation of Heavy Elements" (P.J. Craig and F. Glockling, eds.), pp. 147-163. Royal Society of Chemistry, London, 1988.
- Ayanaba, A., Verstraete, W., and Alexander, M., J. Natl. Cancer Inst. (U.S.) 50, 811-813 (1973).
- Beogni, J.J., Jr., and Lawrence, A.W. J. Water Pollut. Control Fed. 47, 135-152 (1975).

- Braman, R.S., in *Arsenical Pesticides* (E.,A. Woolson, ed.), pp. 108-123. American Chemical Society, Washington, DC, 1975.
- Brewer, W.S., Draper, A.C., III, and Wey, S.S., *Environ. Pollut. Ser. B* 1, 37-83 (1980).
- Bruinsman, J., *Plant Soil* 12, 249-258 (1982).
- Cerniglia, C.E., Kelly, D.W., Freeman, J.P., and Miller, D.W., *Chem. Biol. Interact.* 57, 203-216 (1986).
- Clapp, D.W., Naylor, D.V., and Lewis, G.C., *J. Environ. Qual.* 5, 207-208 (1976).
- Collins-Thompson, D./L., Sen, N.P., Aris, B., and Schwinghamer, L., *Can. J. Microbiol.* 18, 1968-1971 (1972).
- Day, K.E., in *Pesticide Transformation Products* (L. Somasundaram and J.R. Coats, eds.) pp. 217-241. American Chemical Society, Washington, DC, 1991.
- Deas, A.H.B., Carter, G.A., Clark, T., Clifford, D.R., and James, C.S., *Pestic. Biochem. Physiol.* 26, 10-21 (1986).
- de Jong, E., Field, J.A., Spinnler, H.E., Wijnberg, J.B.P.A., and De Bont, J.A.M., *Appl. Environ. Microbiol.* 60, 264-270 (1994).
- Duffy, J.R., and Wong, N., *J. Agric. Food Chem.* 15, 457-464 (1967).
- El Beit, I.O.DS., Wheelock, J.V., and Cotton, D.E. *Int. J. Environ. Stud.* 12, 215-225 (1978).
- Field, J.A., Verhagen, F.J.M., and de Jong, E., *Trends Biotechnol.* 13, 451-456 (1995).
- Flodin, C., Johansson, E., Boren, H., Grimvall, A., Dahlman, O., and Morck, R., *Environ. Sci. technol.* 31, 2464-2468 (1997).
- Golab, T., Gramlich, J.V., and Probst, G.W., *Abstr. Pap., 155th Meet., Am. Chem. soc., San Francisco, Abstr. No. A-50* (1968).
- Gutenmann, W.H., Loos, M.A., Alexander, M., and Lisk, D.J., *Soil Sci. soc. Am. Proc.* 28, 205-207 (1964).

- Haiber, G., Jacob, G., Niedan, V., Knkusi, G., and Scholer, H.F., Chemosphere 33, 839-839 (1996).
- Hatzois, K.K., and Penner, D., Metabolism of Herbicides in Higher Plants. Burgess Publ. co., Minneapolis MN, 1982.
- Ishida, M., in "Environmental Toxicology of pesticides" (F.M. Matsumura, G.M. Boush, and T. Misato, eds.), pp. 281-306. Academic Press, New York, 1972.
- Sirons, C.J., Frank, R., and Sawyer, T., J. Agric. Food Chem. 21, 1016-1020 (1973).
- Svenson, A., Kjeller, L.-O., and Rappe, C., Environ. Sci. technol. 23, 900-902 (1989).
- Tanaka, Y., Iwasaki, H., and Kitamori, S., Water Sci. technol. 34, 15-20 (1996).
- Taylor, H.F., and Wain, R.L., Proc. R. Soc. London, Ser. B. 156, 172-186 (1962).
- Verloop, A., Residue Rev. 43, 55-103 (1972).
- Vlasenko, N.L., Zhuravleva, I.L., Terenina, M.B., Golovnya, R.V., and Il'nitskii, A.P., Gig. Sanit. 11, 15-17 (1981).
- Wannstedt, C., Rotella, D., and Siuda, J.F., Bull. Environ. Contam. Toxicol. 44, 282-287 (1990).
- Wilson, B.H., Smith, G.B., and Rees, J.F., Environ. Sci. technol. 20, 997-1002 (1986).
- Yordy, J.R., and Alexander, M., J. Environ. Qual. 10, 266-270 (1981).
- Zwickenpflug, W., and Richter, E., J. Agric. Food Chem. 42, 2333-2337 (1994).

الباب الرابع

حركية الانهيار الحيوي للملوثات العضوية والحدود الحرجة لمغذيات الكائنات الدقيقة

أولاً : حركية المبيدات والملوثات البيئية Kinetics :

المعلوماتية عن حركية الانهيار الحيوية ضرورية لتقييم ثبات الملوثات العضوية وتقويم تعرض الإنسان والحيوانات والنباتات . بمجرد بدأ انهيار المركب الكيميائي فإن الكمية التي تختفي مع الوقت وشكل منحنى الاختفاء ستكون وظيفة المركب الكيميائي محل التساؤل وتركيزه والكائن الحي المسئول وأنواع العوامل البيئية. المعلومات عن الحركية في منتهى الأهمية لأنها تحدد تركيز المركب الذي يتبقى عند أي وقت ويسمح بالتنبؤ بمستويات التسي يمثل للتواجد عند أي وقت في المستقبل وبما يسمح بتقويم ما إذا كان المركب الكيميائي يقل قبل أن ينتقل إلى الموقع الذي يتعرض فيه الإنسان والحيوانات والنباتات . هذه المعلوماتية ضرورية لتقويم شدة الخطر المرتبط مع تعرض الأفراد الحساسة والأنواع للمركب .

لقد ركزت بحوث الحركيات على موضوعان . الأول يتمثل في تقويم العوامل التي تؤثر على كميات المركب الذي يتحول مع كل وحدة زمنية . في هذا الخصوص توجد معلومات كثيرة متاحة عن تأثير درجة الحرارة والحموضة ورطوبة التربة وغيرها من مصادر الكربون على معدلات التحول . الموضوع الثاني يتمثل في تحديد أشكال المنحنيات التي تعبر عن التحول وتقييم أي من نظم الانهيار أفضل توافقاً مع تمثيل الكيمائيات محل الاعتبار في المزرعة الميكروبية وفي الميكروبات المعملية أو عند الضرورة في الحقل . الموضوع الثاني هو مجال التناول في هذا المقام .

في العديد من الحالات تأت المعلومات عن الحركية من تقييم فقد الجزيء الأصلي فقط . لقد كان ذلك مضموناً مع السموم التي تحطمت تأثيراتها التثبيطية بشكل كامل نتيجة للتفاعل الإنزيمي الأول أو في تتابعات التمثيل والتي لا يحدث معها تراكم لهذه المواد الوسيطة . لا يمكن ضمان هذه الأحداث في حالة حدوث تراكم للمواد الوسيطة خاصة إذا كانت سامة أو إذا كانت أضرارها مازالت واجبة التقييم . في حالات أخرى جاءت المعلومات من اختبارات معدنة mineralization للمركبات ولو أن المعدنة تعكس فقد السمية حيث أن نظام اختفاء السمية من البيئة الطبيعية يكون مختلف عن نظام تحول

الجزئي العضوي إلى منتجات غير عضوية . لسوء الحظ لم يعطى الاهتمام بالضرورة لحركات الخطوات المختلفة في التحولات في الطبيعة والتي تؤدي إلى تراكم المنتج .

لقد اقترحت العديد من النماذج كي تمثل حركات الانهيار الحيوي . فهم متى تستخدم هذه النماذج ولماذا قد تفشل في وصف البيانات التي تتطلب معرفة الأساسيات النظرية لهذه النماذج . في الشائع تستخدم النماذج لتمثيل البيانات من التقييم والانهيار الحيوي من مفهوم رياضي أو نظري .

دراسة حركات الانهيار الحيوي في البيئات الطبيعية في الغالب رياضي يعكس المستوى الابتدائي الأولي للمعلوماتية حول مجاميع الميكروبات والنشاط في هذه البيئات . من أمثلة الاقتراب الرياضي هو نموذج معدل القوة (Hamaker, 1972) .

$$-dC / dt = kC^n, \quad (1) \dots\dots\dots$$

حيث C تساوي تركيز الوسيط substrate ، t تمثل الوقت ، k ثابت معدل اختفاء المركب ، " عبارة عن معيار التوافق . هذا النموذج يمكن أن يتوافق مع منحنيات اختفاء الوسيط أو بواسطة تغيير n ، k حتى نحصل على توافق جيد . من هذه المعادلة تأكد أن المعدل يتناسب مع قوة تركيز الوسيط . قانون القوة - المعدل يقدم أساس مقارنة المنحنيات المختلفة ولكنه لا يعطي مؤشر لأسباب الأشكال . لذلك فإن هذا النموذج ليس عنده مقومات التنبؤ . بالإضافة إلى ذلك فإن الباحثين المهتمين بالنماذج لا يشيرون دائما ما إذا كان النموذج الذي يستخدمونه ذات أساس نظري أو هو نموذج رياضي بسيط ، وما إذا كانت الثوابت في المعادلة ذات معنى طبيعي أو هي معايير متوافقة (Bazin et al., 1976) .

من الاقترابات المناسبة عن حركية الانهيار الحيوي ما يتمثل في اعتبار مزرعة نقية ذات مجموع بكتيري منفرد حيث تنمو وتهدم مركب كيميائي مفرد عضوي ذائب مع فرضية عدم وجود حواجز بين الوسيط والخلايا .

العمليات المرتبطة بالنمو process linked to growth

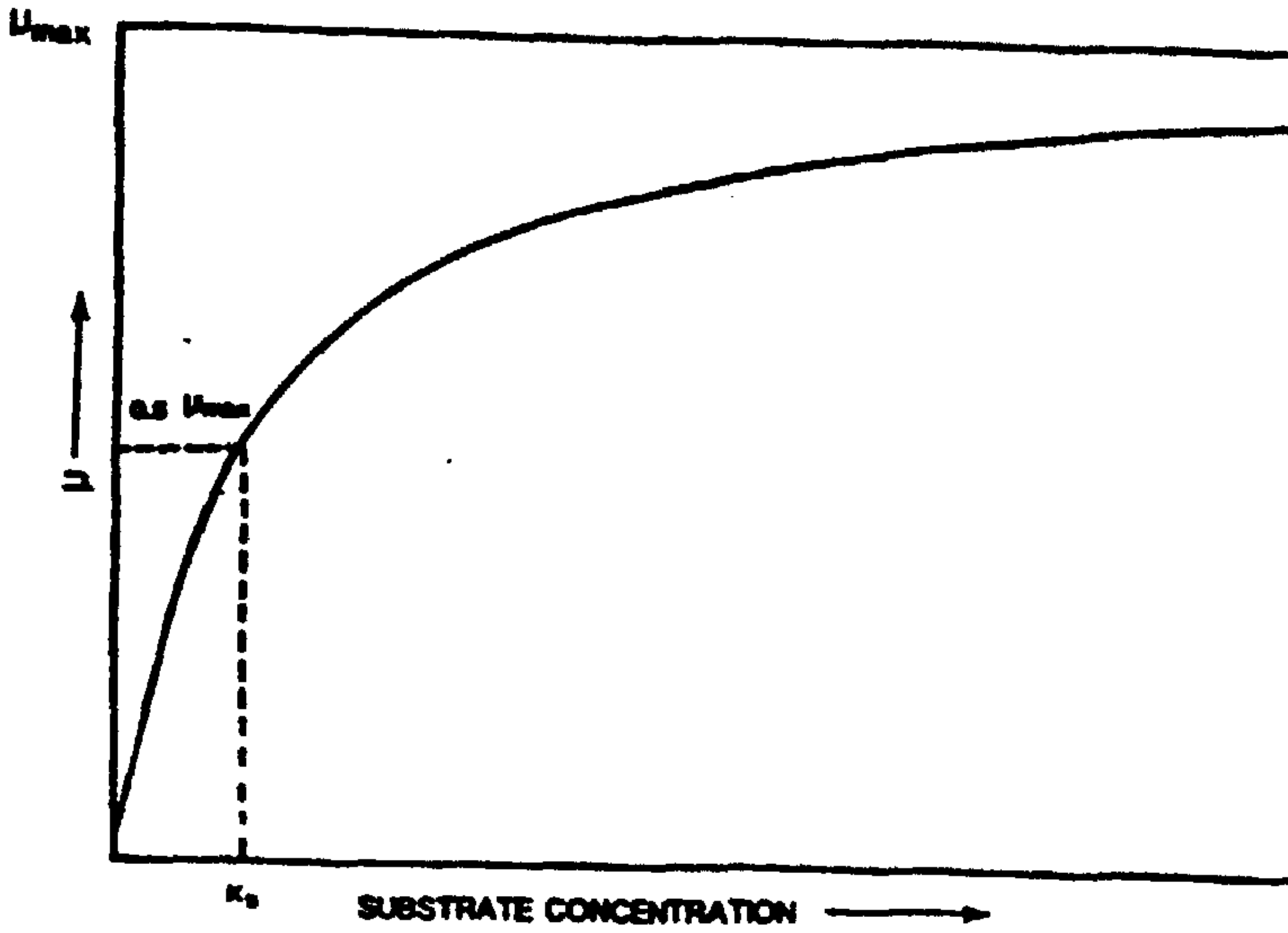
الانهيار الحيوي لوسيط عضوي خاص قد يجرى بواسطة الكائنات الدقيقة التي : أ- تنمو على حساب الوسيط هذا وتستخدمه كمصدر للكربون والطاقة وربما عنصر مغذي آخر للتكاثر ، ب- النمو على حساب مادة مغذية عضوية أخرى تستخدم كمصدر للكربون والطاقة أو كلاهما عن طريق تمثيل الوسيط محل الاهتمام (ولو أنها لا تستخدم لتوفير معدات البناء اللازمة لبناء الخلية) ، أو ج- لا تنمو مع تمثيل المركب محل الاهتمام .

في هذا المقام سوف نأخذ في الاعتبار مجموع خلايا نوع واحد من البكتريا مع استخدام مركب عضوي خاص كمصدر للكربون والطاقة . لتبسيط العرض نفترض أن الجزيء العضوي ذائب في الماء وغير سام وأن الكائن الحي ينمو في بيئة سائلة جيدة التهوية وأن المغذيات غير العضوية وعوامل النمو المطلوبة بواسطة البكتريا موجودة بكميات زائدة عن احتياج الكائن . عند التركيزات المنخفضة من الكربون ومصدر الطاقة فإن معدل نمو الكائن يكون بطيئاً بسبب محدودية مع المستوى المنخفض من الوسيط . إذا تم تحضير وحقق الكائن في دوارق تحتوي على تركيزات زائدة من مركب الكربون فإن معدل النمو سوف يزداد في تناسب مع الزيادة في التركيز أعلى من المستوى العالي المناسب من الوسيط فإن معدل النمو لا يرتفع بشكل ملحوظ مع زيادة التركيزات . في النهاية وعند مستوى مرتفع بشكل مناسب فإن معدل النمو لا يزداد مع الزيادة المتقدمة في نموذج رياضي لهذه العلاقة ويكتب بشيوع كالآتي (1949) Monod التركيز . لقد وضع

$$M = \frac{\mu \max S}{K_s + S'} \quad (2)$$

حيث μ تمثل معدل النمو الخاص للبكتريا ، U_{\max} هو معدل النمو الخاص الأقصى (التي تحدث عند المدى الأعلى من تركيزات الوسيط) ، S تمثل تركيز الوسيط ، K_s تمثل الثابت الذي يمثل تركيز الوسيط التي يكون عندها يكون معدل النمو نصف المعدل الأقصى . التعبير عن معادلة Monod تمثل بيانياً والمنحنى زائدي المقطع hyperbolic موضح في الشكل (١-٤) . قيمة K_s تمثل مقدرة الكائن على النمو مع تعضيد المغذي العضوي والقيمة القليلة تعني مقدرة أكبر للبكتريا مع هذا الجزيء .

قيم K_s تمتد فيما يفوق مدى معتبر . مع البكتريا الغروية فإن قيمة K_s تختلف مع الوسائل المختلفة مع الوسيط المفرد فإن القيمة تعتمد على البكتريا . بالإضافة إلى ذلك فإن الكائن الدقيق الفردي قد يكون له قيمة K_s مع تركيز وسيط قليل وآخر عند التركيزات العالية . بعض القيم موضحة في الجدول (١-٤) . من هذه البيانات يتأكد في الحال أن القيم تختلف بشكل كبير لا يمكن عمل تعميم من أول نظرة . لقد وجد أن البكتريا في البيئات الغنية بالغذاء في الغالب لها قيم K_s أعلى عن تلك الخاصة بالبيئات ذات المستويات المنخفضة من المكونات العضوية . الجدول (١-٤) يوضح K_s للتمثيل في المياه الطبيعية مع بيانات يحتمل أن تمثل الأنواع في عينات الماء التي تمثل وبسرعة عن معظم الجزيء المضاف . من السوء ذكر أن تركيزات مصدر الكربون الشائع تتضمن المزرعة الميكروبية يكون أعلى كثيراً عن القيم المسجلة عن K_s .



شكل (١-٤) : العلاقة بين معدل نمو البكتيريا وتركيز مصدر الكربون المعتمد لنموها

جدول (١-٤) : قيم K_s للبكتيريا وعينات الماء .

Substrate	Organism or sample	K _s value (mg/liter)	Reference
Glucose	<i>Flavobacterium</i> 1	0.0071	Van Der Kooji and Hijnen (1981)
	<i>Flavobacterium</i> 2	29.1314	
	River water	26	
Glutamate	<i>Aeromonas</i> sp.	0.163, 1.3	Ishida et al., (1982)
Maltose	<i>Butyrivibrio</i>	2.1	Russell and Bladwin (1979)
	<i>fibrisolens</i>		
Xylose	<i>B. fibrisolvens</i>	55	Russell and Bladwin (1979)
m-Cresol	Natural water	0.0006-0.0018	Bartholomew and Pfaender (1983)
Chlorobenzene	Natural water	0.0010-0.0051	Bartholomew and Pfaender (1983)
NTA	Natural water	0.060-0.170	Bartholomew and Pfaender (1983)
Phenol	Waster water	1.3-270	Rozich et al., (1985)

قيم ks الاثنتين أو ثوابت القدرة قد تتأكد مع وسيط منفرد في كلا المزارع النقية وفي المجتمعات الميكروبية . القيمة من المزارع النقية تكون منخفضة لحد ما (مما يعني مقدرة عالية) في مدى أقل من ٢٠ ميكروجرام/لتر والأخرى قد تكون عالية (مقدرة منخفضة) وفي مدى من ١ وحتى ١٠ ميكروجرام/لتر . لقد لوحظت قيمتان لثوابت المقدرة مع الكائنات الدقيقة في مياه البحيرة التي تهدم الفينول والتركيزات التي يكون عندها المعدلات نصف القصوى ($\mu_{max} 0.5$) تساوي حوالي ٥ وحتى ٤٠٠ ميكروجرام/لتر (Jones and Alexander, 1986) . في عينات البيئة الطبيعية فإن وجود أكثر من ثابت للمقدرة قد تعكس نشاط مجموع منفرد أو كبدايل أنواع مختلفة ذات مقدرة غير متشابهة لنفس الجزيء العضوي . دراسات مشابهة على معلقات الأفلام الحيوية من مياه النهر أوضحت أن أكثر من ks واحد قد يوصف ويحدد انهيار ٤-كلوروفينول والجلوكوز في عينة بيئية منفردة (Lewis et al., 1988) .

تحت بعض الظروف لا تكون مركبات Monod دقيقة لوصف نمو البكتريا على الوسائط الذائبة في المزرعة النقية (Koch and Wong, 1982) . هذه الشذوذ غير معروفة بشكل عريض وقد يفترض أنها غير شائعة . لقد تمت الإشارة إلى أن المركبات قد تكون غير مناسبة مع المواد الوسيطة التي تمتص أو غير الذائبة أو السامة حتى مع المزارع النقية .

عندما تنمو البكتريا في مزرعة نقية تحتوي على مصدر كربون بتركيز يزيد كثيرا عن ks فإن معظم الفترة خلال دورة النمو تحدث بدون انخفاض مستوى الوسيط بشكل كبير يؤثر على معدل النمو . لذلك فإن معدل انهيار الوسيط بوضوح بواسطة تركيزه حتى يختلف كلية . خلال هذه الفترة وعندما يكون تركيز مصدر الكربون (وربما المواد المغذية الأخرى) في زيادة فإن الوقت لخلية واحدة للانقسام لإعطاء اثنان والاثنتان تنقسم لتعطي أربعة والأربعة تعطي ثمانية وهكذا في ثبات أو معدل ثابت . لذلك فإنه مع الخلايا التي تتضاعف بالانشطار الزوجي فإن كثافة المجموع تزداد في اضطراب هندسي وفي حالة المغذيات غير المحدودة فإن فترة الوقت الثابتة بين كل تضاعف يحدث . يمكن التعبير عن هذه العلاقة رياضيا على النحو التالي :

$$No(2^n) = N, \quad (3) \dots\dots\dots$$

حيث No تمثل العدد الابتدائي للخلايا ، $N =$ عدد الخلايا بعد الانقسامات ، n هذا قبل تضاعف آسي (لوغاريتمي) يمكن التعبير عنه كما يلي :

$$\ln N - \ln No = kt \quad (4) \dots\dots\dots$$

أو في لوغاريتم Log_{10} :

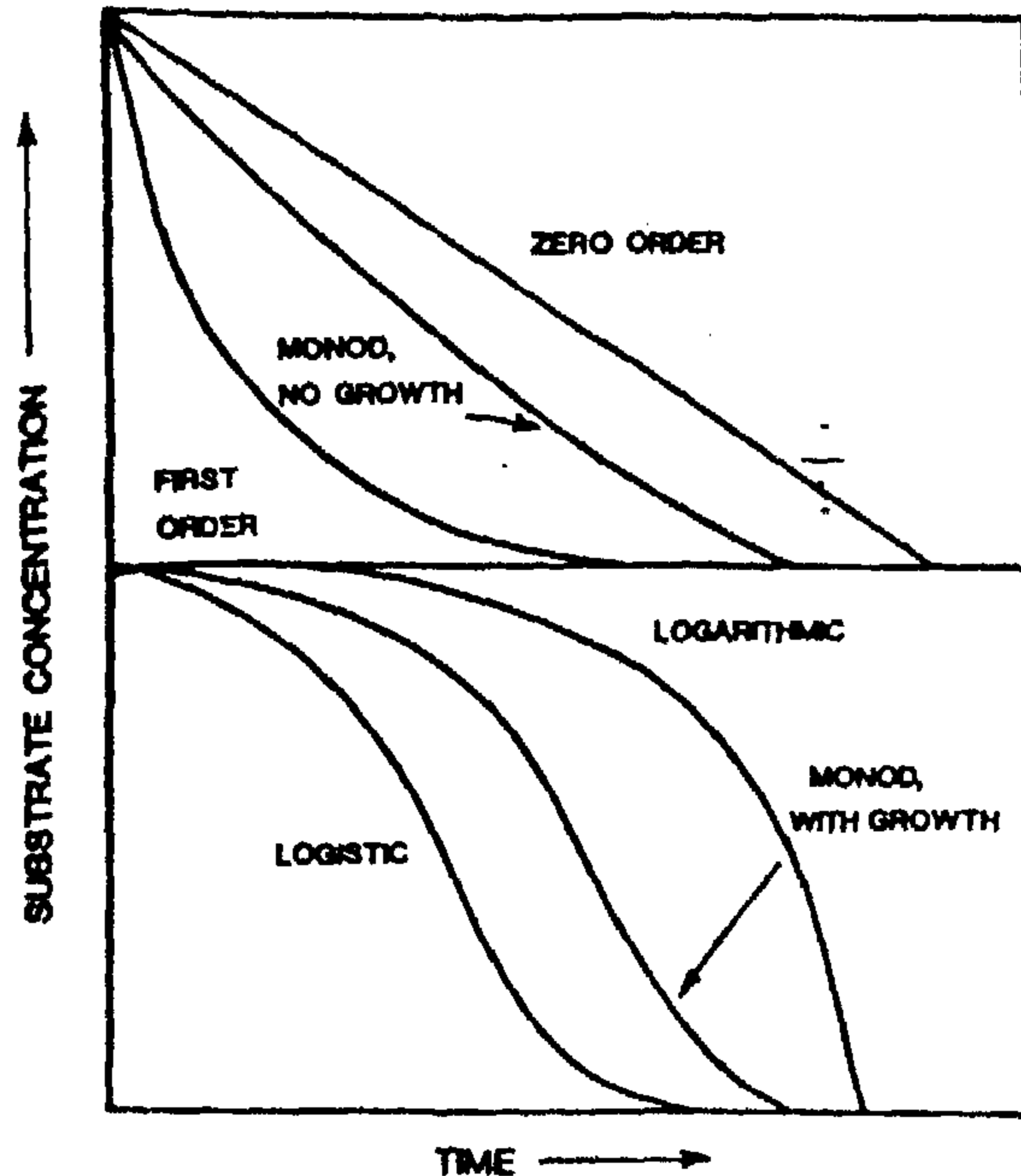
$$\text{Log } N - \text{Log } N_0 = kt / 2.303, \quad (5) \dots\dots\dots$$

حيث t تمثل الوقت ، k عبارة عن ثابت معدل النمو الخاص . مع إعادة الترتيب تصبح العلاقة :

$$\text{Log } N = kt / 2.303 + \text{Log } N_0, \quad (6) \dots\dots\dots$$

وعند تمثيل $\text{Log } N$ في مقابل t ينتج خط مستقيم مع انحدار k/s والتقاطع N_0 . خلال هذه المرحلة الأسية لنمو البكتيريا فإن تمثيل عدد الخلايا في مقابل الوقت تعطي خط مستقيم (Neidhardt et al., 1990) .

إذا افترض أن كل خلية تقوم بتمثيل نفس كمية الوسيط العضوي خلال هذه المرحلة فإن تمثيل لوغاريتم كمية الوسيط التي حدث لها تمثيل (أو كمية الكربون الذي استرجع في الخلايا بالإضافة إلى جميع المنتجات) في مقابل الوقت سوف تعطي خط مستقيم كذلك . هذا لا يعني أن تمثيل لوغاريتم الوسيط المتبقي في مقابل الوقت تعطي خط مستقيم . شكل المنحنى الذي يعكس لوغاريتم النمو موضح في الشكل (٢-٤) .



شكل (٢-٤) : منحنيات اختفاء الكيمائيات التي تمثل بواسطة مركبات مختلفة (ماخوذة من Alexander عام ١٩٨٥ بتصريح من الجمعية الكيميائية الأمريكية)

في البداية يحدث بالتأكد فقد قليل للمركب الكيميائي لأن كثافة الخلية قليلة ولكن ما أن تصبح كتلة الخلايا كبيرة وتتضاعف أسياً يحدث فقد سريع للمركب الكيميائي في الحلقة . تحدث تضاعفات عديدة في حجم المجموع مع قليل أو عدم فقد مصدر الكربون . والكثير من الاختفاء قد يعزى إلى التضاعفات الأخيرة القليلة في حجم المجموع . الحركات اللوغاريتمية للوسيط يمكن التعبير عنها في صور مختلفة كما يلي :

$$Ds/dt = \mu_{max} (30 + X_0 - S) \quad (7) \dots\dots\dots$$

وفي صورة التفاعل كما يلي :

$$S = S_0 + X_0 "1 - \exp(\mu_{max} t) "$$

حيث S_0 تمثل التركيز الابتدائي للوسيط ، $s =$ تركيز الوسيط ، X_0 تمثل كمية الوسيط المطلوبة لإنتاج المجموع الابتدائي (Simkins and Alexander, 1980) . ظروف الحركية اللوغاريتمية تكون مقبولة عندما تتضاعف مجموع فردي من البكتريا وتكون S_0 أعلى من k_s ($S \gg k_s$) . الحركات اللوغاريتمية أكدت على اختفاء البنزوات في مزارع أنواع بيسيدوموناس واتضح تكوين ثاني أكسيد الكربون (C_2H_4) من مبيد ٤,٢-د المعلم على الكربون إشعاعياً الذي أضيف إلى التربة بتركيزات عالية .

حركات النمو عند تركيزات الوسيط الابتدائية أقل كثيراً من k_s حيث ($S_0 \ll k_s$) مختلفة بوضوح . من الشكل (٤-١) تأكد أن معدل النمو ينخفض مع تركيزات الوسيط المنخفضة في تتابع . لذلك فإنه عند تضاعف بكتريا إيشيريشيا كولاي في الوسط ذات مستويات الجلوكوز المنخفضة فإن معدل نموها كان متناسباً مع تركيز الجلوكوز (Shehata and Marr, 1971) . عندما تتضاعف المزرعة في الوسط مع مستويات الجلوكوز المنخفضة هذه فإن الخلايا تستمر في الزيادة في العدد ولكن بسبب اضطراب نقص تركيز الوسيط يحدث بطيء مضطرب في معدل النمو ومن ثم تطول الفترة بين كل تضاعف . في تباين مع المرحلة اللوغاريتمية والتي يكون فيها وقت التضاعف ثابت فإن النمو عند تركيز وسيط أقل من k_s يتميز بطول وقت التضاعف المتزايد حتى مع ارتفاع عدد الخلايا . هذا يعرف بالنمو المنطقي logistic growth وحركات هذا النظام من التضاعف تتجلى في حركات اختفاء الوسيط إذا كانت كل خلية تقوم بالضرورة بتمثيل نفس كمية مصدر الكربون الخاص بها .

منحنى النمو المنطقي لاقى اهتمام من رجالات إيكولوجية المجموع لعدد من السنوات (Odum, 1971) المنحني المنطقي له شكل حرف S وهو متماثل حول نقطة

الإلتقاء point of inflection . هذا يتأكد من تمثيل الحركات المنطقية لاختفاء الوسيط (الشكل ٤-٢) . بسبب التركيز المنخفض للوسيط فإنه قد تحدث زيادة محسوسة في أعداد الخلايا عندما يكون حجم المجموع صغير ومن ثم فإن القليل من الوسيط والقليل من الخلايا ضرورية لهذا النظام من الانهيار الحيوي . الحركات المنطقية يمكن أن تكتب في صورة مختلفة كما يلي :

$$-ds/dt = ds(s_0 + x_0 - s) \quad (9) \dots\dots\dots$$

أو في صورة تكامل كما يلي :

$$(10) \dots \quad S = \frac{S_0 + X_0}{1 + (X_0/S_0) \exp : k (S_0 + X_0) t}$$

حيث $\mu_{max}/ks=k$. الحركات المنطقية لوحظت مع معدنة ٢ ميكروجرام فينول وسبعة ميكروجرام ٤-نيتروفينول لكل لتر في ماء البحيرة (جونز والكسندر - ١٩٨٦) .

عندما يتبع النمو البكتيري المنطقي حركات منطقية فإن المنحنى في الوقت الذي ترتفع فيه الكثافة من ١٠ إلى ٩٠% من الكثافة القصوى للمجموع يمكن أن تكون مقارنة للخط المستقيم . لذلك فإنه عندما يكون التركيز الابتدائي للوسيط أقل من ks ($s_0 < ks$) مع وجود خلايا قليلة تكون قادرة على استخدام هذا المركب الكيميائي كمصدر لكاربون النمو فإنه ما يبدو أن حركات خطية في الحقيقة ما هي إلا انعكاس للتحويل المنطقي.

عندما يكون التركيز الابتدائي للوسيط يقارب نفس قيمة ks ($s_0 = ks$) لا تستخدم الحركات اللوغاريتمية ولا المنطقية . الموقف يكون أكثر تعقيدا بسبب أن μ لا تعتمد مباشرة على تركيز الوسيط (كما في حالة ما تكون $s_0 < ks$) أو لا تعتمد بشكل كبير عليها (كما في حالة ما تكون $s_0 >> ks$) (الشكل ٤-١) . نظام اختفاء الوسيط في هذا المدى من التركيزات يطلق عليه حركات النمو لموندو وشكل منحنى فقد المركب الكيميائي موضح في الشكل (٤-٢) . موندو مع حركات النمو يمكن أن يعبر عنها رياضيا في صور مختلفة على النحو التالي :

$$(11) \dots \quad -\frac{dS}{dt} = \frac{\mu_{max} S (S_0 + X_0 - S)}{K_i + S}$$

وفي صورة تكامل كما يلي :

$$(12) \dots K_1 \ln (S/S_0) = (S_0 + X_0 + K) \ln (X/X_0) - (S_0 + X_0) \mu_{max} t,$$

حيث X تساوي كمية الوسيط اللازمة لإنتاج كثافة المجموع . هذه الحركات تصف تمثيل البنزوات بواسطة أنواع بسيدوموناس عند مستويات بنزوات قريبة من K_S ومعدنة ٤ - نيتروفينول في مياه البحيرات (Jones and Alexander, 1986) .

مع التركيزات العالية فإن العديد من الملوثات تكون سامة للكثير من الكائنات الدقيقة التي تستخدمها كمصادر للكربون . مع هذه الكيميائيات فإن العلاقة التقليدية بين معدل نمو البكتيريا وتركيز مصدرها للكربون كما هو موضح في الشكل (٤-١) لم يتحصل عليها . ولو أن معدل النمو يزداد مع الزيادة ولكن التركيز الواطي للوسيط وعندما يصل التركيز لأعلى فإن معدل النمو ينخفض مع ارتفاع مستوى الوسيط بعد ذلك . هذا الخفض نتيجة للفعل المضاد للميكروبات للمركب الكيميائي . هذه العلاقة بين معدل النمو وتركيز المادة العضوية عالية السمية يمكن أن توصف Haldene لمعادلة Monod .

$$(13) \dots \mu = \frac{\mu_{max} S}{K_1 + S + (S^2/K_1)}.$$

حيث k_1 عبارة عن ثابت التثبيط الذي يعكس خفض معدل النمو بواسطة الوسيط السام . لقد استخدمت هذه المعادلة لوصف حركات الفينول وتمثيل البنتاكلوروفينول بواسطة الكائنات الدقيقة (Rozich et al., 1985) .

الانهيار الحيوي بواسطة الكائنات غير النامية Nongrowing organisms

كسي تنمو البكتيريا بشكل جيد يجب أن تكون كمية الوسيط عالية بما فيه الكفاية لعدد الخلايا النشطة على المركب بما يسمح بالعديد أو بكثير من التضاعف . إذا كانت كثافة خلايا البكتيريا عالية نسبياً بالنسبة لتركيز الوسيط يكون من الممكن حدوث قليل أو عدم زيادة في أعداد الخلايا . تحت هذه الظروف يمكن أن يأخذ البعض في الاعتبار ثلاثة

حالات : $ks \gg so$ ، $so \sim ks$ ، $so \ll ks$. هذه الحركات تحاكي التفاعلات الإنزيمية بسبب أن التضاعف لا يتضمن العملية . العلاقة بين معدل تفاعل الإنزيم وتركيز الوسيط لأن الإنزيم في الغالب يعبر عنه بواسطة معادلة Michaelis – Menten .

$$v = \frac{V_{max} S}{K_m + S} \quad \dots (14)$$

حيث v تساوي معدل التفاعل v_{max} تمثل معدل التفاعل الأقصى ، k_m ثابت يطلق عليه ثابت ميخائيليس . المعادلة (١٤) تمثل نفس العلاقة كما هي مع معادلة Monod (معادلة ٢) وهي تختلف فقط في إحلال v_{max} و k_{max} مع μ و μ_{max} و ks على التوالي . بالإضافة إلى ذلك فإن التمثيل البياني للمعادلة يكون هو نفسه كما في الشكل (١-٤) مع إحلال r و V_{max} و k_m مع μ و μ_{max} و ks . الاختلاف الضروري الذي يوجد في حركات ميخائيليس – منت يتمثل في أن كمية المادة المتفاعلة (الإنزيم) ثابتة بينما في حركات M فإن كمية المادة المتفاعلة (الخلايا) تزداد بسبب التكاثر الميكروبي . بسبب أن حركات ميخائيليس – منت وصفت على أساس المادة المتفاعلة على الثابتة فإن هذه الحركات تكون مفيدة للخلايا غير النامية .

بالنظر للشكل (١-٤) ومع استخدام v و v_{max} و k_m في مكان μ و μ_{max} و ks فإن حركات الإنهيار الحيوي بواسطة الخلايا غير النامية تصبح مؤكدة كدليل في الحال . مع التركيزات الابتدائية للوسيط الأعلى من k_m ($so \gg k_m$) فإن المعدل لا ينخفض كثيراً حيث أن الخلايا تحول الوسيط العضوي والتي يتحرك في أقصى يمين المنحنى حتى نقطة اليسار والتي لا تغير كثيراً . بكلمات أخرى فإن المعدل يجب أن يكون ثابتاً بالضرورة مع انخفاض التركيز من المستويات العالية إلى تركيزات أقل ولكنها مازالت أعلى من k_m . المعدل يكون خطي أو لاستخدام الاصطلاح من حركات الكيمائيات فإنه يتبع حركات المرتبة صفر Zero-order kinetics . على العكس عندما يكون تركيز الوسيط الابتدائي أقل كثيراً من k_m ($so \ll k_m$) وتمثل المركب يمضي لأقل من التركيز فإن المعدل يقل في نسبة أو تناسب مع الخفض في تركيز الوسيط لأن المعدل ما هو إلا وظيفة مباشرة للتركيز . في هذه الحالة فإن المعدل ينخفض بشكل مستمر مع انخفاض مستوى الوسيط بسبب التمثيل الميكروبي . هذه العلاقة تعرف بحركات المرتبة الأولى first order kinetics .

مع الخلايا غير النامية فإن الحركات عندما تكون $so < ks$ ، $so \sim ks$ ، $so > ks$ يطلق عليها مرتبة الصفر zero-order . لا نمو Mondo وحركات المرتبة الأولى . يعبر عن الحركات رياضيا على النحو التالي :

$$-ds/dt = k_1 s \quad (15) \dots\dots\dots$$

وصورة التكامل هي :

$$S = So \exp. (-k_1 t), \quad (16) \dots\dots\dots$$

حيث t هي الوقت ، s هي تركيز الوسيط عند الوقت t ، $k_1 = \mu_{max} (x_0/ks)$. الاصطلاح k_1 يمثل ثابت معدل المرتبة الأولى ويعبر عنه في وحدات (الوقت)

بالنسبة لحركات لا نمو Monod فلاين صورة التباين تكون :

$$(17) \dots\dots\dots - \frac{ds}{dt} = \frac{k_2 s}{k_1 + s}$$

وصورة التكامل تكون : $k_2 \ln (s / so) + s - so = k_2 t$ (18)

حيث $U_{max} X_0 = k_2$

مع حركات الرتبة الأولى فإن صورة التباين تكون :

$$(19) \dots\dots\dots - \frac{ds}{dt} = k_2$$

وصورة التكامل تكون $s = so - k_2 t$ (20)

في حركات الرتبة الأولى تفقد كمية ثابتة لكل وحدة وقت .

نظم الانهيار الحيوى التى تحدث مع الرتبة صفر ولا نمو Monod وحركات الرتبة الأولى موضحة فى الشكل (٣-٤) .

للتعبير عن لا نمو مونود كما هو الحال مع حركات ميخائيليس - منتن يتم إحلال K_2 بواسطة K_{on} وتكون K_2 مساوية $V_{max} B_0$ فى معادلات التباين والتكامل الاصطلاح B_0 عبارة عن كثافة المجموع الابتدائى . حركات ميخائيليس - منتن

وحركات الخلايا غير النامية خلص إلى أنها تصف حركات الانهيار الحيوى لمبيد بيكلورام فى التربة (Meikle et al., 1973) والتمثيل الابتدائى لمركب ٥,٣ - دايكلوربنزوات و ٤ - أمينو - ٥,٣ - دايكلورونيترووات بواسطة مزرعة غنية لا هوائية تحول هذه الجزئيات إلى الميثان (Suflita et el, 1983) والرتبة الأولى ولا نمو مونود وحركات الرتبة الأولى فى بعض الأحيان تصف بشكل أفضل معدنة الفينول فى حياة البحيرة (Jones and Alexander , 1986) .

الاصطلاحات الرتبة الأولى والصفر تأتى من الحركات الخاصة بالكيميائيات . فى عملية الرتبة الأولى فإن المعدل يتناسب مع تركيز مادة متفاعلة منفردة ولغرض هذه المناقشة تعتبر المادة المتفاعلة هى الوسيط Substrate . عندما يتم تمثيل التركيز فى مقابل الوقت كما فى الشكل (٤-٢) فإن التركيز يتناقص بمعدل ثابت فى عمليات الرتبة صفر ولكنه يتناقص بسرعة فى البداية ثم يبطئ أكثر فى عمليات الرتبة الأولى . كما ذكر قبلًا تفقد كمية ثابتة لكل وحدة وقت فى تفاعلات التربة صفر ونسبة مئوية ثابتة تختفى لكل وحدة وقت فى تفاعلات الرتبة الأولى .

حركات الرتبة صفر Zero – order kinetics

حركات الرتبة صفر أو الانهيار الحيوى للوسائط العضوية (أو مستحضرات نواتج المركبات العضوية) لوحظت بشكل متكرر . تبعاً للنظرية التى ذكرت قبلًا فإن هذه المعدلات يجب أن تتأكد فى عمليات تتأثر بواسطة الخلايا غير النامية عندما تكون $S_0 >> K_2$ (أو $S_0 >> K_m$) ويبدو أنها تتأكد كذلك عندما تنمو البكتريا منطقياً بسبب أن $S < K_s$. التحول الخطى قد يحدث تحت الظروف التالية :

أ - المادة الغذائية التى تحدد نمو المجموع النشط تصبح متاحة بمعدل ثابت ولكن المعدل لا يقابل الاحتياج أو الحاجة الكلية للكائنات الحية . كمثال فإن العديد من البكتريا تنمو خطياً فى البيئة السائلة عندما يدخل الأكسجين المحلول بمعدل يحدد تضاعفها اللاحق (Brown , et al. 1988) . محدودية الأكسجين (O_2) يحتمل أن تفسر لماذا تنمو بعض الفطريات فى الوسط مع تهوية إضافية تدخل فى مرحلة النمو اللخطى (Gillie , 1968) محدودية الأكسجين هذه للانهيار الحيوى تميل للحدوث مع تركيزات عالية من الوسيط . حركات الرتبة صفر تصف كذلك الانهيار الحيوى بواسطة مزرعة مخلوطة من الأنتراسين فى التربة معمولة فى صورة عجينة ويفترض أن تكون نتيجة للمعدل الخطى لتفرق الايدروكربون فى الوسط المائى .

ب- الكائنات الحية تستخدم دور بعض العناصر المغذية الضرورية أو عامل النمو . كمثال فإن إنتاج الميثان بواسطة *Methano sarcina* تتحول من معدل لوغاريتمى إلى معدل خطى عندما تستنزف الفوسفات فى الوسط (Archer , 1985) . من الأسباب الممكنة أن تركيز بعض الإنزيمات أو النظام الإنزيمى الضرورى للتضاعف المتقدم يكون ثابت (Monod , 1949) .

ج- حجم مجموع الكائنات الحية ذات النشاط على المركب العضوى يصبح كبيراً نتيجة للإضافة السابقة للمركب الكيميائى وإدخال زيادة ثانية من المركب . تحت هذه الظروف فإن الكتلة الحيوية للمجموع الكبير فعلاً قد لا يزداد حيث أنها تحطم وتهدم الزيادة الثانية مع فرضية أنه عند إضافة تركيز الإضافة الثانية يكون أعلى من K_s . لقد لوحظ ذلك عندما قامت المزرعة الغنية اللا هوائية التى تأقلمت إلى تمثيل ٣-كلوروبنزوات التى استقبلت زيادة ثانية للمركب الكيميائى (Suflita et al, 1983) وعندما تم تعريض عينات تحت التربة بشكل متكرر لتركيزات عالية من التولوين .

د - المجموع ينمو على بعض مركبات الكربون التى لها ذوبانية منخفضة فى الماء والكمية فى المحلول المائى استهلكت كلية . أسباب هذا الوضع ليست واضحة حتى الآن . لقد سجل النمو الخطى للمزارع النقية من البكتريا والخميرة وأحياناً الفطر النامى أو ثلاثى ، رباعى ، خماسى ، سداسى والأوكتويكان (Thomas et al, 1986) وهى المادة التى تعرف بالشمع الرخو *Slack wax* الذى يحوى من ٧٠ إلى ٩٠% من البارافين الصلب ذات السلسلة المستقيمة والكوليستيرول والبيتدستوستيرول والفينانثرين والايديركوبونات العطرية عديدة الحلقات البلورية أو المدمصة . هذا النمو الخطى فى المزرعة النقية يتبع تكرارياً فترة نمو لوغاريتمى لأن المجموع الابتدائى الصغير للكائنات الدقيقة يحتمل أن ينمو أولاً بشكل غير مقيد على المركب الكيميائى الذائب أو غيره من المغذيات العضوية الذائبة عندئذ وعندما تستنزف هذه المغذيات واستخدام المركب الكيميائى الذى لم يكن فى البداية فى المرحلة المائية .

لقد تمت الإشارة بشكل متكرر عن حركات الرتبة صفر للانهيال الحيوى (جدول ٤ -٢) . بالإضافة إلى ذلك فإن المعدلات الخطية وجدت مع التركيزات متناهية الصغر (١٠٢ بيكوجرام / لتر) والتى بدون شك تكون تحت K_s وحتى التركيزات العالية (١٠ جم / لتر) والتى بدون شك أعلى من K_s . فى حالات قليلة فإن التحول التمثيل يكسب فى مرتبة الصفر مع التركيزات العالية وفى التربة الأولى عند تركيزات منخفضة

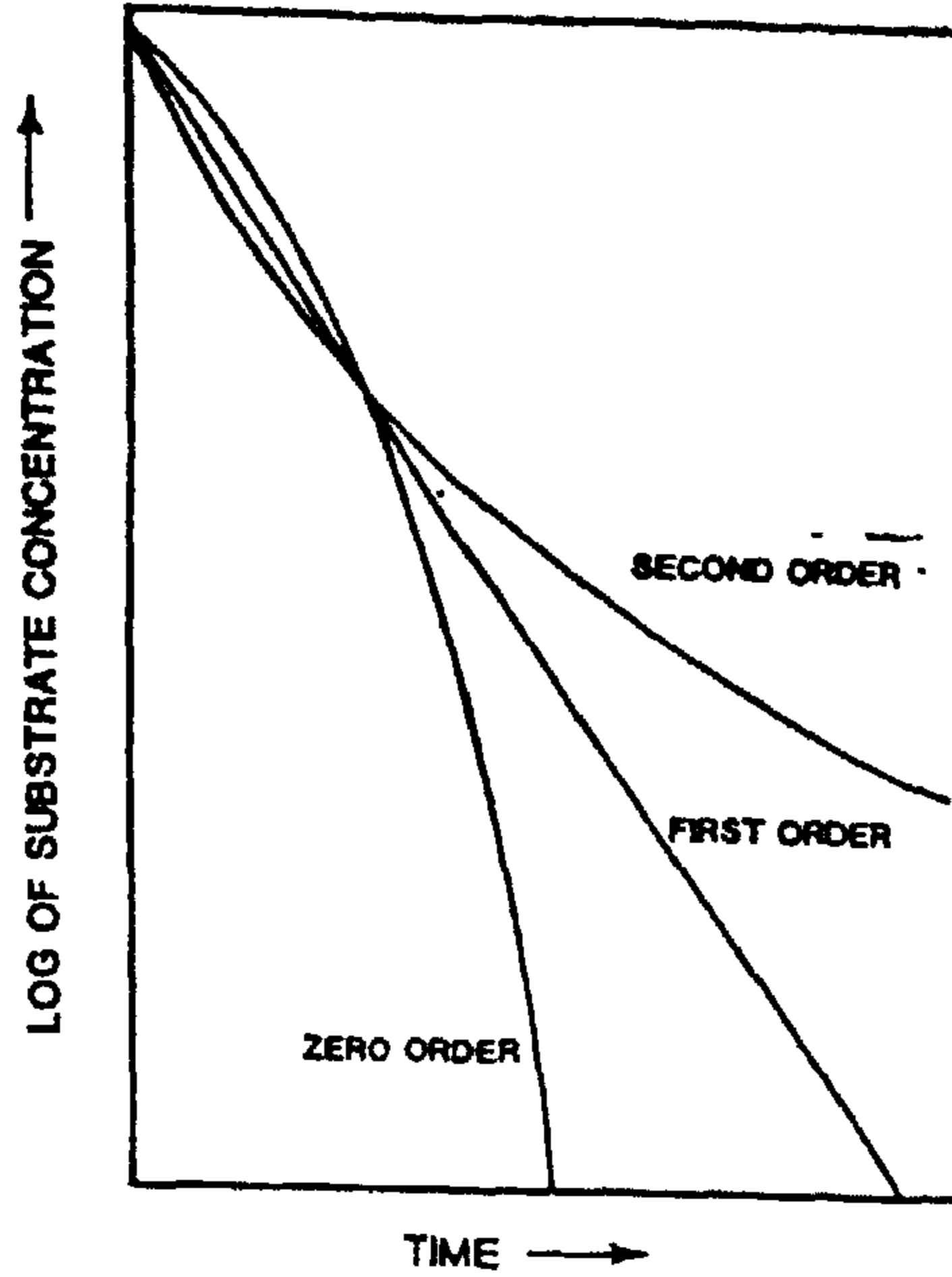
وكمثال معدنة المالك هيدرأزيد فى التربة (Helweg , 1975) أو معدنة الجلوكوز وكحول ايزوكسيلات الخطى فى مياه الخليج .

حركيات الرتبة الأولى First – order kinetics

الانهيار الحيوى من الرتبة الأولى يتوقع حدوثه عندما يكون تركيز المركب الكيميائى أقل من K_s (أو K_m) والكائنات الدقيقة لا تزيد للوفرة ومن الممكن أن يكون ذلك لعدم تيسر كفاية من الكربون لتعضيد التضاعف أو بسبب أن بعض العوامل المغذية الأخرى غير كافية أو لا توجد . من الطرق الشائعة لتمثيل الحركيات من الرتبة الأولى هو تمثيل لوغاريتم التركيز للمركب الكيميائى المتبقى (أو لوغاريتم S / S_0) كوظيفة للوقت وإذا كان التفاعل من التربة الأولى يتم الحصول على خط مستقيم (الشكل ٤ - ٣) . حركيات الرتبة الأولى تسمى فى بعض الأحيان حركيات نصف فترة الحياة لأن نصف كمية المركب اختفت فى الوقت t والنصف الآخر سيبقى حتى الوقت $2t$ والنصف مرة أخرى عند الوقت $3t$. بكلمات أخرى إذا كانت نصف فترة الحياة ٢٠ يوم فإن الكمية المتبقية بعد ٢٠ ، ٤٠ ، ٦٠ ، ٨٠ يوم تساوى $1/2$ ، $1/4$ ، $1/8$ ، $1/16$ من الكمية الابتدائية .

جدول (٤-٢) : المركبات التي تمثل بواسطة حركات رتبة الصفر في العينات من البيئات الطبيعية

Chemical	Concentration (per liter of water or kg of soil)	Environmental sample	Reference
1,1,1- Trichloroetha	100 mg	Biofilm	Wren and Rittman (1996)
Phenol	102 pg-10g	Lake water	Subba-Rao et al. (1982)
2,4 - D	1.5 ng	Lake water	Subta - Rao et al. (1982)
Amiline	5.7 ng-500 ug	Lake water	Subba - Rao et al. (1982)
Diethanolamine	21 ng	Scream water	Boethling and Alexander (1979)
Toluene	380 , 3900ng	Seawater	Button et al. (1981)
4,6-Dinitro -2- methylphenol	5-2500 ug	Soil	Hurle and pfefferkom (1972)
NTA	10,200 ug	Estuarine water	Pfaender et al. (1985)
Benzylamine	20,200 ug	Lake water	Subba - Rao et al. (1982)
Di (2- ethylhexyl) phthalate	21-200 ug	Lake water	Subba - Rao et al. (1982)
N-Nitrosodierhanolamine	54,940 ug	Lake water	Yordy and Alexander (1980)
	940 ug	Sewage	Yordy and Alexander (1980)
Glucose	1, 10 mg	Bay water	Vashon and Schwab (1982)
2,4 -D	25 - 100 mg	Aquatic	Hemmett and Faust (1969)
Glyphosate	90 mg	Soil	Torstensson and Aamisepp (1977)
Maleic hydrazide	120 mg	Soil	Helweg (1975)
Glucose	400 mg	Activated sludge	Gaudy et al. (1963)
Butyrate	1.15 g	Activated sludge	Mateles and Chian (1969)



شكل (٤-٣) : تمثيل لوغاريتم الوسيط المتبقى كوظيفة الوقت وهو تقليديا تفاعلات التربة الأولى والصفر والرتبة الثانية (مأخوذة من Hamaker , 1966) .

لقد لوحظت حركات الرتبة الأولى مع تمثيل الجلوكوز بواسطة بكتريا سالمونيلا تيفيموسريم عند تركيز (٠,٤ ميكروجرام / لتر) وتحت ذلك تدعم النمو وبالنسبة للانهيال الحيوى لكمية ٢٠٠ ميكروجرام من الميثيل برانيون لكل لتر فى مياه البحار (Badewy and El- Dib , 1984) وكمية ٥,٣ ميكروجرام من الميثيل بارانيون لكل لتر فى الرواسب اللاهوائية وكمية ٤ ملليجرام من الهكسازينون لكل كيلوجرام من التربة و ٠,٥ ميكروجرام فينول لكل لتر فى مياه البحيرات و ١,١,١ - ترايكلورو اتيان عند تركيز أعلى من واحد ملليجرام / لتر فى مفاعل الفيلم الحيوى المحقون بالبكتريا المؤكسدة للميثان (Arvin , 1991) وفى المعدنة اللاهوائية للهكساديكانول فى الحماة المهضومة وتركيزات ٠,٠٤ وحتى ٤,٠ ملجم كلوروسلفيرون لكل كيلوجرام من التربة وتركيزات من ٠,٨٥ وحتى ١٤٠ ميكروجرام من ايزوكسيلات الكحول الخطى لكل لتر فى مياه الخليج وعدد من الكيمائيات الأخرى . العديد من النقد عن تحولات التربة الأولى لم تكن مقبولة

ولو أنها قد تكون صحيحة بسبب بيانات قليلة جدا تناولت تحديد الحركات المناسبة والعديد تم رفضه لأن البيانات لا تتوافق مع التربة الأولى بشكل كافى .

حركات الرتبة الأولى تستخدم بشيوع لوصف الانهيار الحيوى فى نماذج السلوك أو المال البيئى لأنه يمكن التعبير رياضياً وبسهولة فى هذه النماذج . لسوء الحظ فإن هذا التوافق مع النماذج فى الغالب يأخذ السبق على معايير التقييم الأخرى ذات الأهمية الأكبر وأن القبول الأعمى لهذا النوع من الحركات قد يؤدي إلى استنتاجات غير صحيحة عن ثبات الكيمائيات السامة . العديد من الباحثين يتمسكون بحركات الرتبة الأولى بسبب سهولة تمثيل وتحليل البيانات وسهولة تمثيل لوغاريتم الكمية المتبقية من المركب الكيميائى فى مقابل الوقت على صورة خط مستقيم بصرف النظر عن تطابق الخط مع النقاط وسهولة التنبؤ بالتركيزات المستقبلية بمجرد تحديد الوقت اللازم لفقد نصف كمية المركب الكيميائى .

من الأهمية التركيز على أن الملوث الذى يتبع هدمه حركات الرتبة الأولى تظل ثابتة لمدة طويلة بعد تخطى نصف فترة الحياة لأن المستوى يقل باضطراد بمعدلات متناقصة . هذا فى توافق مع التحولات اللوغارتمية أو ذات الرتبة صفر والأولى تنتج أو تؤدي إلى فقد الكثير والكثير لكل وحدة زمن والأخير يؤدي إلى معدل ثابت حتى ينتهى المركب الكيميائى تماماً .

عند عمل نماذج للتنبؤ بالحركية تم استخدام حقيقة أنه عند تركيزات الوسيط الأقل من K_s فإن معدلات هدم الوسيط تكون من الرتبة الأولى والخلايا المسنولة عن الهدم لا تنمو لأى درجة محسوسة . فى البيانات المختلفة فإن ثوابت الرتبة الأولى وعدد الخلايا القادرة على تمثيل الوسيط تكون مختلفة . ولو أنه قد اقترح أنه لأغراض التنبؤ يمكن الاستخدام الخاص للقيمة المتحصل عليها بقسمة ثابت معدل الرتبة الأولى بواسطة عدد الخلايا الموجودة فى البيانات الطبيعية .

قد يقوم البعض بكتابة معادلة Monod على النحو التالى :

$$-\frac{dS}{dt} = \frac{\mu_{max} BS}{Y(K_s + S)},$$

حيث B تساوى كثافة الخلية البكتيرية و Y تساوى معامل الناتج أو عدد البكتيريا لكل ملليجرام من الوسيط . عندما يكون تركيز الوسيط أقل كثيراً من K_s يمكن أن يعبر عن

$$-\frac{dS}{dt} = k_1 BS,$$

الوضع تقريبي كما يلى :

$$(22) \dots\dots\dots - \frac{dS}{dt} = K_b BS$$

Kb تساوى Umax / xks وتسمى ثابت معدل الرتبة الثانية (Second order) Paris et al . استخدام الاصطلاح رتبة ثانية من سوء الطالع لأنه يشوش هذه التعبيرات مع حركات الرتبة الثانية للكيمياء ولن يستخدم فى هذا النظام لهذا السبب . من القيمة الهامة المطلوبة لتحديد هذه العلاقة هى عدد الخلايا التى تقوم فعليا بهدم الوسيط ولكن هذه القيمة يصعب الحصول عليها للمجموع فى الطبيعة . لذلك فإن الأعداد المستخدمة تمثل أعداد البكتريا الكلية التى تجعل هذا الاقتراب أقل قيمة خاصة بسبب أن النسبة المئوية لعدد الخلايا الكلية القادرة على هدم الكيمائيات المختلفة فى الغالب تختلف كثيرا فى النظم البيئية المختلفة . لقد استخدمت هذه الحركات لتوصيف تمثيل الملاثيون فى المزارع الميكروبية (Falco et al, 1977) والميثيل براثيون والداى اثيل فثالات بواسطة النماذج الميكروبية والتحلل المائى لاستر ٤,٢ - د بواسطة الكائنات الدقيقة النامية على سطوح النماذج غير الطافية فى المياه العذبة وكذلك تحول العديد من الكيمائيات فى مياه البحيرات (Peris et al, 1981) .

الرتب المختلفة للتفاعل اثنان منها اعتبرت فى المعادلة التالية :

$$\text{rate} = -\frac{dC}{dt} = kC^n$$

حيث k تمثل ثابت المعدل ، C تمثل التركيز ، n تمثل رتبة التفاعل (سبق ذكره فى المعادلة ١١) .

من هذه المعادلة تأكد أن المعدل يتناسب مع قوة المركب الكيميائى (أو الوسيط S فى هذا المحتوى) (Hamaker , 1972) . فى تفاعلات الرتبة الأولى والصفر تكون المعادلة :

$$- (dC/dt) = k$$

مع تفاعل الرتبة صفر و

$$- (dC/dt) = kC$$

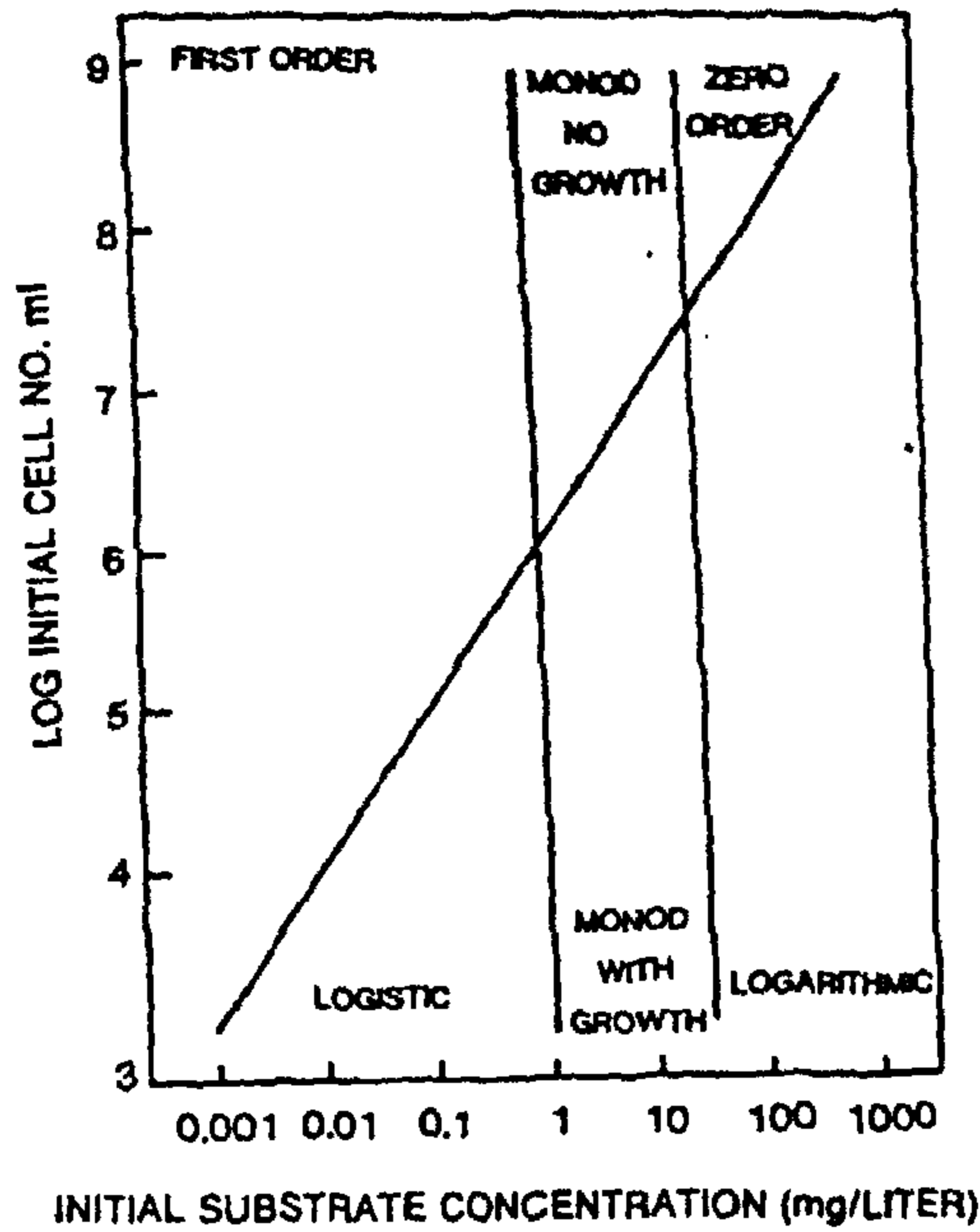
للتفاعل من الرتبة الأولى . في تفاعل الرتبة الثانية فإن المعدل يتناسب مع القوة الثانية (مثل المربع) لتركيز جزيء مادة متفاعلة منفردة (المعدل = kC^2) أو في ظروف أخرى إلى تركيز مادتين متفاعلتين (المعدل = kC , C_2) وفي كلا الحالتين فإن تركيزات المركبين المشتركين في التفاعل تتغير مع الوقت . من مفهوم وجود مادتين متفاعلتين فقد استخدم اصطلاح الرتبة الثانية للانهييار الحيوى : أحد المواد المتفاعلة يكون الوسيط والآخر هو الكتلة الحيوية الميكروبية . هذا ولو أن كلا المادتين المتفاعلتين في العمليات اللا حيوية تنخفض تقليدياً في التركيز في هذه التحولات بينما في الانهييار الحيوى فإن الخلايا قد تتضاعف أو تظل الأعداد ثابتة . هذا ولو أن هذه الحركات تمثل حقيقة معدلات الرتبة الأولى مقسومة على عدد الخلايا . في الكثير من المسميات الكلاسيكية للمركبات الكيميائية فإن تمثيل لوغاريتم تركيز المركب الكيميائى المتبقى في حالة وجود مادة متفاعلة منفردة في مقابل الوقت سوف تعطى خط قد يكون مستقيم أو منحنى لأسفل أو منحنى لأعلى للرتب الأولى والنصف أو الثانية (أو أعلى) للتفاعلات على التوالي (الشكل ٣-٤) .

فى الغالب يتم أخذ عينتان أو ثلاثة قبل عمل التنبؤات عن كمية المركب الكيميائى الذى يتبقى عند الموقع فى المستقبل مع نفس قيم التحليل الابتدائية فإن نماذج الحركات المختلفة سوف تنتبأ بكميات واسعة الاختلاف من المادة الكيميائية المتبقية عند أوقات لاحقة متأخرة . إذا أخذ فى الاعتبار حالة موقع ملوث بمقدار ١٠ مللجم / لتر فى البداية و ٩ مللجم / لتر بعد ٣٠ يوم . إذا تم عمل التنبؤات بالوقت حتى ينخفض التركيز لحد قياسى منتظم وليكن ١٠ ميكروجرام / لتر فإن التنبؤات قد تقدر ٣٣ يوم مع النموذج اللوغاريتمى و ٣٠٠ يوم لنموذج رتبة الصفر ، أكثر من ٥ سنوات مع نموذج الرتبة الأولى وقد تصل لقرون للنموذج الذى يبدأ بالرتبة الأولى ويتبع بالرتبة الثانية والمرحلة البطيئة من الانهييار . فى هذا الخصوص يكون من الأهمية ملاحظة أن التشابهات من المحاور X فى الشكل (٢-٤) قد تكون مضللة فإن الفترات الزمنية مع بعض النماذج تكون قصيرة والأخرى مع نماذج أخرى قد تكون طويلة جداً .

المناقشة السابقة تعتبر الحركات فى علاقة مع كثافة البكتريا النشطة إلى الوسيط وتركيز الوسيط . العلاقة يمكن أن تمثل بشكل بسيط (الشكل ٤-٤) . لغرض هذا التمثيل يؤخذ فى الاعتبار أن :

أ - الخلايا لا تنمو (القطاعات الثلاثة أعلى من القطر) بسبب أن تركيز الوسيط غير كافى العلو لتعزيد حتى تضاعف منفرد .

ب - تنمو بسبب وجود كربون كافى بما يسمح بالمجموع بالزيادة فى الحجم (القطاعات الثلاثة تحت الخط) . من العلامات الفاتحة للتمثيل K_s ويمكن أن يكون بأى قيمة ولكن ولأغراض المثال تم اختيار ١ مللجم / لتر اعتباريا وتميل بواسطة خط رأسى . قسيم كثافة البكتيريا تمثل لكل مليلتر وهذا هو ما اتفق عليه رجالات الميكروبيولوجيا . لغرض هذا التمثيل افترض أن واحد بيكوجرام من الوسيط مطلوب لتكوين خلية بكتيرية واحدة . وهذه القيمة تقارب ما هو موجود فى الطبيعة .



شكل (٤-٤) : حركيات الانهيار الحيوى كوظيفة لتركيز الوسيط وعدد البكتيريا القادرة على تمثيل هذا الوسيط. السنظم تحت خط القطر يمثل حركيات الانهيار الحيوى بواسطة البكتيريا باستخدام الوسيط كمصدر الكربون والطاقة للنمو (مأخوذة من Sinkins and Alexander ، عام ١٩٨٤) .

المواضع الدقيقة للخطوط الرأسية بخلاف K_s غير مؤكدة ولكنها تقع عند مواقع لتوضيح أن :

أ - معدل النمو U وهو يَصان عند حوالى U_{max} حتى ينهار كل الوسيط تقريباً (الخط الرأسى إلى يمين k_s) .

ب- أن معدل الانهيار لكل خلية يتفاوت بشكل كبير مع تركيز الوسيط (الخط الرأسى على يسار k_s) . لذلك فإن المقطعين كل عند المعيار والوسط واليمين يحقق So $k_s > So \sim k_s$, $So \sim k_s$, $So < k_s$ والمقاطع الثلاثة أعلى والثلاثة تحت القطر تشير إلى الخلايا غير النامية والنامية . من هذا الشكل فإن مدى كثافات الخلايا وتركيزات الوسيط التى تتفاعل مع كل من النماذج الستة مؤكدة .

لقد وجد (Seow et al. 1986) أن النماذج من عائلة Monod لا تحقق توافق جيد للمنحنيات التى تمثل معدنة التركيزات الواطية من الفينول ، ٤- نيتروفينول ، أنيلين ، ٤,٢ - دايكلوروفينول ، بنزىل أمين ، NTA والسيكلوهكسيل أمين . نماذج عائلة Monod لا تتوافق بشكل جيد لمنحنيات اختفاء الأترازين ، اللينورون ، والبيكلورام . أظهرت دراسات أخرى أن حركات الرتبة الأولى تتوافق مع منحنيات الاختفاء للوسيط ولو أنه عندما اختبرت الانهيار الحيوى لأكثر من تركيز المركب العضوى فإن ثابت المعدل المقدر غالباً تتفاوت مع التركيز الابتدائى والذى لا يكون ثابتاً ومتوافقاً مع حركات الرتبة الأولى .

البيئات الطبيعية فى غاية التعقيد من النواحي الطبيعية والكيميائية كما أن تكوين مجتمعاتها الميكروبية غير متجانس والمكونات اللا حيوية متفاعلة ونشطة بوجه عام . لذلك فإن استخدام النماذج الموجودة لحركات الانهيار الحيوى فى العديد من النظم البيئية الطبيعية فى الغالب تكون محل تساؤل .

العوامل التالية تمثل مركز الاستقرار للحركات محل التناول تحت الظروف الطبيعية:

أ - حواجز الانتشار قد تحد أو تمنع التلامس بين الخلايا الميكروبية ووسائطها العضوية .

ب- العديد من الجزئيات العضوية تمتص على معدن الطين أو مكونات الدبال فى الأراضى والرواسب وحركات الانهيار للوسائط الممتصة قد تكون مختلفة مع نفس المركبات الحرة فى المحلول .

ج- وجود الجزئيات العضوية الأخرى التى يمكن أن تمثل بواسطة أنواع الانهيار الحيوى قد تقلل أو تحفز من استخدام كيميائيات الاختبار .

د - التزويد بالمواد المغذية غير العضوية والأكسجين أو عوامل النمو قد تتحكم في معدل التحول والعملية تنظم حينئذ بواسطة انتشار هذه المغذيات أو معدل تكوينها أو إعادة التكوين بواسطة السكان الآخرين من المجتمع .

هـ - العديد من الأنواع قد تحدث تمثيل لنفس المركبات العضوية تلقائياً وهذه الكائنات قد يكون لها قيم K_m , k_s للوسيط .

س - البروتوزوا أو الأنواع التي تتطفل على المجاميع التي تقوم بالانهيار الحيوى قد تتحكم في النمو والحجم أو نشاط المجاميع المسنولة للانهيار الحيوى .

ص - العديد من الكيمائيات المخلقة أو الملوثات تزيد في ذوبانيتها المنخفضة في الماء وحركات تحولها قد تكون غير متشابهة بشكل كامل عن المركبات في الوسط المائى .

ع - خلايا المجموع النشط قد تمتص أو تتطور في مستعمرات دقيقة وحركات العملية التي تتأثر بواسطة البكتريا الممتصة أو المستعمرات الدقيقة لم تفعل بعد .

غ - العديد من المركبات العضوية تختفى فقط بعد فترة أقلمة والطرق ولا توجد الآن والتي تمكن من التنبؤ بطول هذه الفترة أو تحدد النسبة المئوية للوقت بين إخال المركب الكيميائى وهدمه الكلى . لقد خلص الباحثون إلى أن جميع نماذج الحركات المتاحة تقريباً تتجاهل فترة الأكلمة .

الانتشار والامتصاص Diffusion and Sorption

بسبب التباينات الهامة في نماذج حركات الانهيار الحيوى من جراء اختلاف تركيز الوسيط ومن ثم فإن العملية التي تخفض التركيز بشكل كبير لا بد أن تؤثر على معدل الانهيار الحيوى . كلا العمليات الطبيعية والكيميائية وكمثال الانتشار إلى مواقع غير متاحة والامتصاص قد تتضمنها العمليات . نقص اعتبار حركات الانتشار والامتصاص قد تساهم في حدوث الفشل الشائع للنماذج الخاصة بالمصير البيئى في محاكاة القياسات العملية . الامتصاص في العادة يعامل كاتزان سريع وعملية عكسية . ولكن دراسات الحركية أوضحت أن الامتصاص يفضل تمثيله على أنه عملية ثنائية المراحل مع مرحلة ابتدائية سريعة (أقل من ساعة) يتبعها مرحلة طويلة (أيام) وأن انتشار المذاب إلى مواقع امتصاص داخلية تتحكم في معدل المرحلة الثانية . معدلات الامتصاص والانتشار

إلى المواقع غير سهلة المنال قد تكون مشابهة للعديد من معدلات الانهيار الحيوى ومن ثم فإن هذه العمليات غير الحيوية قد تتنافس بفاعلية مع الكائنات الدقيقة على الوسيط .

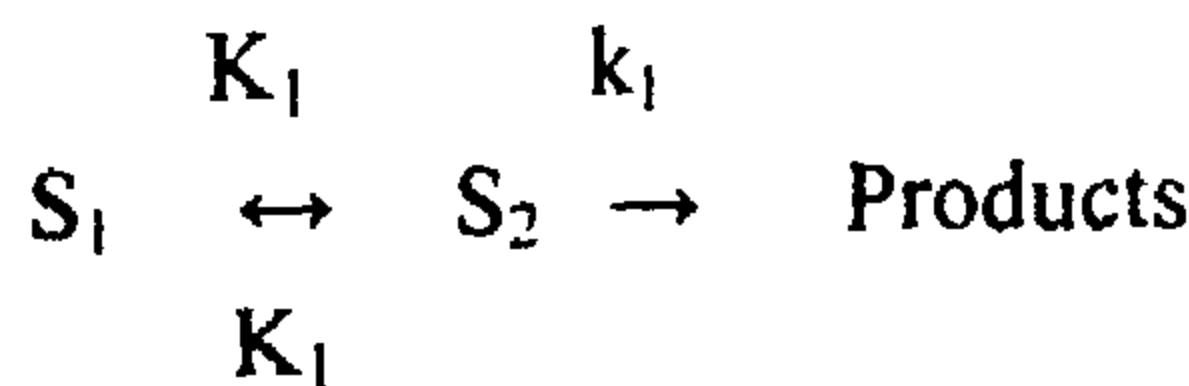
امتصاص المركب الكيميائى له تأثير كبير على الانهيار لهذا المركب . مع هذا حدث اهتمام قليل مما يثير الدهشة عن حركات الانهيار الحيوى للجزيئات الممتصة . لقد اقترح نموذج بواسطة Miheki and Luthy , 1988 حيث اعتبر الانتشار عامل تحكم وبنى النموذج على أساس أن المركب الموجود فى المرحلة المائية فقط هو الذى يعمل على الكائنات الدقيقة . نموذج الانتشار القطرى الرجعى من الامتصاص الذى يأخذ فى الحسبان تأثير حجم تكتل التربة تم تطويره لوصف انهيار هكساكلور وسيكلوهكسان وهذا النموذج يأخذ فى الاعتبار كذلك انتشار الوسائط داخل جسيمات التربة (Rijoarts et al., 1990) . فى الدراسة الأخيرة ولو أن المعدلات الابتدائية للانهيار الحيوى كانت أكبر من المعدلات الابتدائية للتحرر أو عدم الامتصاص Desorption فإن معدل التحرر التلقائى قد لا يكون المعيار المناسب لحركات الانهيار الحيوى . حديثاً تم اقتراح نموذج مختلف يأخذ فى الاعتبار الامتصاص والانهيار الحيوى وكذلك الانتشار للمواقع الداخلية فى مادة الأرض مع الانهيار الحيوى الذى وصف بواسطة حركات Monod والامتصاص والانتشار بواسطة حركات الرتبة الأولى . لقد تم اقتراح نموذج مختلف بواسطة الباحثان Miller and Alexander , 1991 لادمصاص الوسائط العضوية التى يسهل تحررها من سطح المواد الصلبة وهذا النموذج يعطى توافق جيد للانهيار الحيوى للبنزين أمين والتى ادمصت اوليا على طين المونتمورولينييت .

من المسلم به أن الانتشار يتحكم كذلك فى تيسر العديد من الوسائط العضوية إلى الكائنات الدقيقة وتؤثر على معدل انهيار هذه الكيمائيات . لقد اقترح Rovira and Greacen , 1957 أن الكثير من المادة العضوية الأصلية للتربة تمت حمايتها من هجوم الميكروبات عن طريق حجزها داخل المسام الصغيرة . لقد أدت دراسات أخرى للحصول على دليل أن ثبات مركب ٢,١ - دايومومثيان قد يرجع إلى احتجازه فى المسام غاية فى الدقة Nanopores للتربة مما يجعله غير ميسر للانهيار الميكروبي . التربة تتكون من مسام ذات أحجام مختلفة كما أن جزء كبير من الحجم الكلى للمسام يتكون من مسام ذات أقطار أقل من واحد ميكروميتر وحتى ٠,١ ميكروميتر . لقد وجد (Casida 1971) أن معظم بكتريا التربة يتراوح حجمها من ٠,٥ إلى ٠,٨ ميكروميتر وقد أوضحت الدراسات أن متوسط قطر مسام التربة التى تحتل بواسطة البكتريا أكبر من ذلك وتقرب من ٢ ميكروميتر (Kilbertos , 1980) . لقد اقترحت هذه الموجدات أن المركبات العضوية

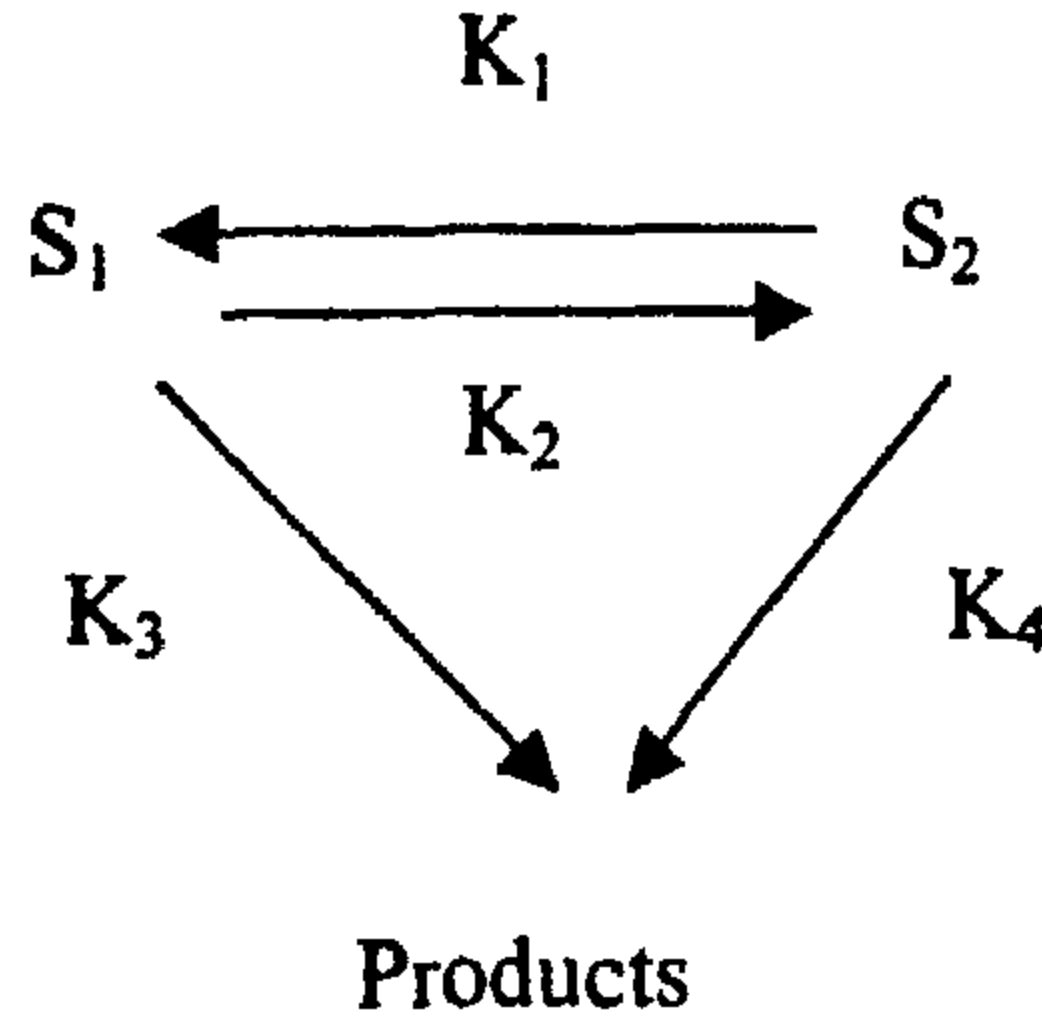
تمسك داخل هذه الثقوب الدقيقة ولا تكون في متناول الكائنات الدقيقة حتى مع البكتريا الأصغر . لذلك فإن انتشار المركبات العضوية في وخارج هذه المسام قد يكون عامل هام في التحكم في معدل الانهيار الحيوى للمركبات.

تيسر العديد من الملوثات الكارهة للماء تتأثر بشكل ملحوظ إذا كان الجزيء في حالة سائل غير مائي (NAPL) عند موضع التلوث . هذا السائل قد يكون زيت من انسكاب البحار أو بترول من خزانات الجازولين أو مذيب من الخزان التالف الذى يوضع في الأرض أو مخلوط من المذيبات عند موضع النفايات الخطرة . نماذج حركات الانهيار الحيوى للوسائط داخل NAPL لم توضع . معدل الانهيار يتأثر بدون شك بواسطة المساحة بين السطوح وهى مساحة السطح بين NAPL والوسط المائى ويجب أن يؤخذ فى الاعتبار حركات النمو الميكروبي بين السطوح فى الوسط المائى فقط أو فى كلا ما بين السطح والمحلل المائى .

الاقترب لحركات أكثر تعقيدا تمثل من خلال نماذج ذات مكونات . فى نماذج الحركات هذه يفترض أن الوسيط يوجد فى مكونين تعريف أى منهما غير معروف . المركب الكيميائى فى أحد المكونات قد يكون متاحا للاستخدام الميكروبي والذى يوجد فى المكون الثانى قد يكون فى صورة حدث فيها تحول للمركب الكيميائى . فى البيئة التى تحتوى على مادة خاصة فإن حالة المحلول ومع إمكانية المسام المملوءة بالهواء كما فى الأراضي المتميزة فإن المكونات قد يمثل الوسيط متاح بحرية للكائنات الدقيقة ويتعرض لمعدنة سريعة . المكون الثانى قد يكون الوسيط الذى لا يسهل تيسره لأنه مدمص على الأسطح الغروية أو مستقر فى المسام الدقيقة وغير ميسر أو متاح . بعد استنزاف إمداد الوسيط فى المكون الأول فإن المعدل المتتابع للانهيار الحيوى يتحكم فيه بواسطة معدل التحرر أو الانتشار للوسيط من المسام الدقيقة غير المتاحة للمواقع التى تحتوى على الكائنات الدقيقة النشطة . معدلات انتقال الكتلة للوسيط بين المكونين قد تمثل بالمعايير k_1 و k_2 , ومعدل التحولات الميكروبية للوسيط فى المكون المتحرك إلى المنتج تمثل كما يلى :



حيث S_1 , S_2 تمثل كميات الوسيط في المكونات غير الميسرة والميسرة على التوالي (Hamaker and Goring , 1976) والوسيط في كلا المكونان قد يكون ميسراً لحد ما وفي هذه الحالة فإن نموذج حركيات المكونان تكتب كما يلي :



كمثال أفترض أن الوسيط موجود في تركيز منخفض جداً ليدعم النمو ونقل الكتلة للوسيط بين المكونات تتبع حركيات الرتبة الأولى ومن ثم تكون k_1 , k_2 , k_3 عبارة ثوابت المعدل للرتبة الأولى . في العديد من الحالات كمثال عندما يحدث النمو فإن العملية تصبح أكثر تعقيداً . الصورة البسيطة للنموذج قد توصف رياضياً بواسطة معادلتين مختلفتين هما (Scow et al., 1986) :

$$(٢٤) \dots\dots\dots \frac{dS_1}{dt} = - (k_1 + k_3) S_1 + k_2 S_2$$

$$(٢٥) \dots\dots\dots \frac{dS_2}{dt} = k_1 S_1 - (k_2 + k_4) S_2$$

من بين النماذج العديدة التي اختبرت فإن نموذج المكونان يحقق أفضل تطابق للمعدنة التي تحدث في التربة للتركيزات القليلة من NTA والفينول . كذلك يتطابق مع معدنة الانيليبيين مع تركيزات تتراوح من ٠,٣ ميكروجرام حتى ٥٠٠ مللجم لكل كيلوجرام . هذه الحركيات توصف كذلك تمثيل مركب كلورانيولام - ميثيل في التربة (Wolt e al., 1996) . نموذج المكونان يعطى تطابق جيد لانهيار المونوكروتوفوس في التربة وفي هذه الحالة فإن المكون غير الميسر يفترض أنه يحتوى على مبيد الحشائش الذي يدمص

بواسطة مكونات التربة ويفترض أن الكائنات الدقيقة تقوم بهدم المركب الكيميائي الموجود حراً في محلول التربة كمكون متاح (Furmidge and Osgerby , 1967) .

لقد استخدم نماذج ذات المكونات لوصف الانهيار الحيوي للمركبات العضوية التي تضاف للتربة . لقد طبق الباحثان Hamaker and Goring , 1976 النموذج ذات المكونات لمنحنيات انهيار الترايكلوبير في التربة . منحنيان من الرتبة الأولى حققنا أفضل تطابق عن نظم الاختفاء في التربة لثلاثة مبيدات حشائش من مجموعة الدانيتروأنيلين والميثريزين على درجة حرارة ٥٣٠م عند درجات الحرارة الواطئة حققت حركات الرتبة الأولى أفضل تطابق للبيانات . لقد نجح (Parker and Doxtader , 1983) في مطابقة وظائف اثنين من الرتبة الأولى مع المنحنيات التي تمثل تمثيل ٤,٢ - د في الأرض ولكن المعدل الثاني كان أسرع من الأول ومن الممكن أن يكون نتاج نمو المجموع الذي يمثل ٤,٢ - د . تمثيل الدوديكان بواسطة الفطر كلاوسبوريوم ريزينيا يحدث في مرحلتين خطيين (Lindley and Heydeman , 1986) .

الانتشار قد يتحكم كذلك في الانهيار الحيوي مع تركيزات عالية من المركب الكيميائي العضوي . معدل انتشار الأكسجين أو المغذيات غير العضوية قد تكون محددة . هذه المحدودية قد تكون سائدة على وجه الخصوص مع البكتريا النامية في مستعمرات دقيقة . معدل انتشار المنتجات السامة بعيداً عن الكائنات النشطة قد يتحكم كذلك في نموها وفي التمثيل .

من الصعوبة دراسة تأثير الانتشار على التحول الحيوي في التربة الطبيعية حيث تتمثل الصعوبات في التخلص أو إزالة التباينات المؤثرة الأخرى في هذا النظام المعقد في نظام معرف تقوم فيه بكتريا بسيدوموناس بتمثيل الجلوتامات في غشاء الخرز المستبعد للجيل تحصل على أدلة تشير إلى دور الانتشار في السيطرة على الانهيار الحيوي . في هذه الحالة فإن زيادة حجم المحلول الممسوك داخل الخرز والذي يستخدم البكتريا وليس الوسيط يؤدي إلى زيادة بطيئة في المعدلات الابتدائية للمعدنة ومدى انخفاض من المعدنة في النهاية ومعدلات أكبر في المرحلة الثانية أو مرحلة الذيل . هذا النظام المعرف يمكن من تبسيط التعريف الرياضي للعمليات الطبيعية والحيوية المشاركة والتقدير المستقل والتجريب لمعدلات النقل والانهيار .

حركات النموذج ذات المكونات يستخدم كذلك تحت بعض الظروف التي فيها تتراكم المنتجات لبعض الوقت قبل أن تتحول إلى ثاني أكسيد الكربون . في اختبارات الانهيار الحيوي التي تتضمن تقدير تكوين ثاني أكسيد الكربون ١٤ (المعلم إشعاعياً) من الوسيط

ذات الكربون ١٤ فإن الوسيط المعلم إشعاعيا يكون بالضرورة أحد المكونات والمنتج المعلم إشعاعيا والذي يتراكم مؤقتا في الثاني . هذه الحركات تتأكد عندما يقوم مجاميع مختلفة بإجراء العملية حيث يكون لها خطوتان منفصلتان في تحويل المركب الأصلي إلى ثاني أكسيد الكربون.

تمثيل أحد المواد الوسيطة خلال النمو على آخر

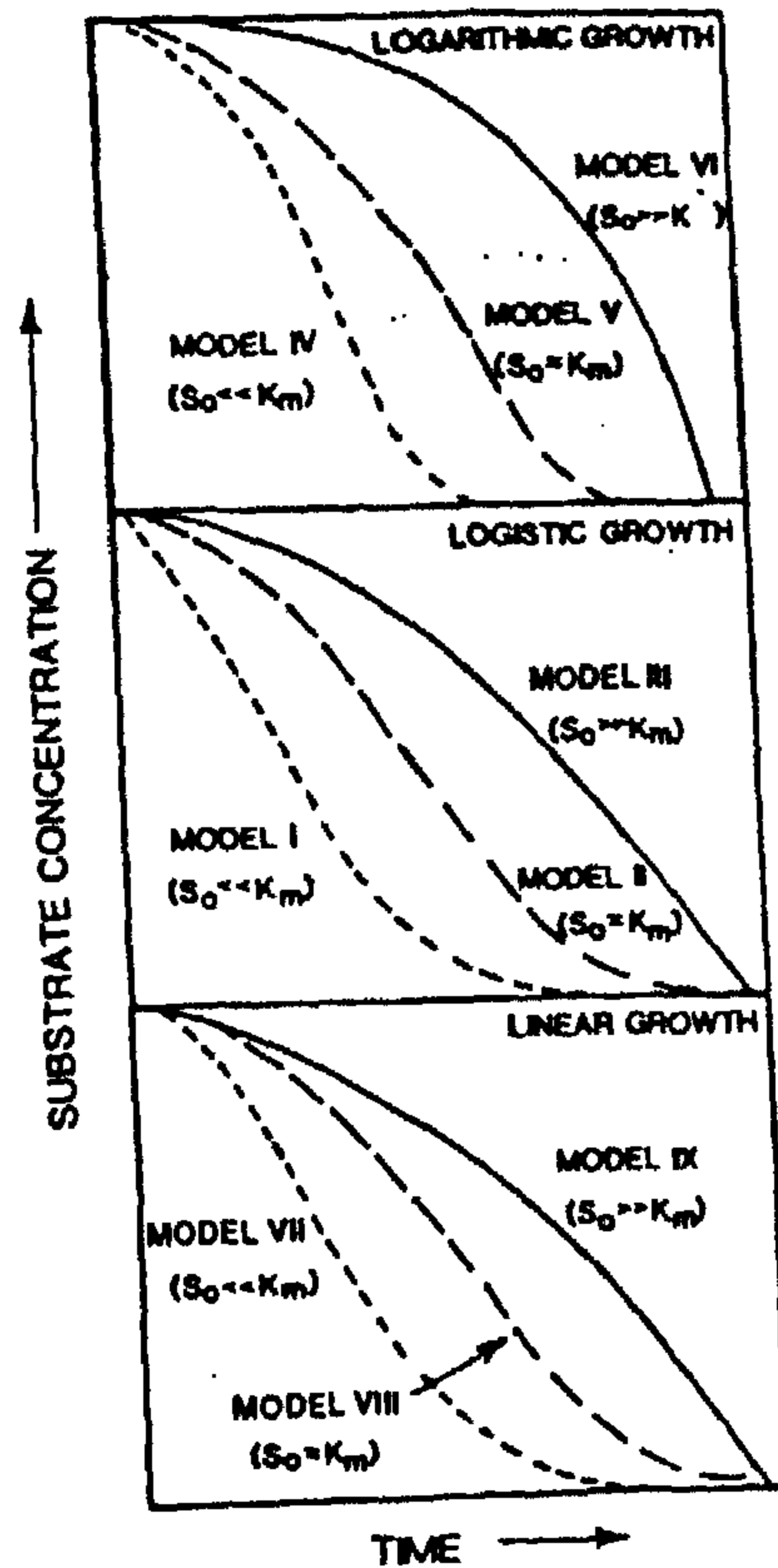
في نماذج النمو الثلاثة التي ذكرت قبلا فإن الخلايا تتضاعف على حساب المركب الكيميائي الذي تم تقدير الانهيار الحيوي له . هذا ولو أن البكتيريا قد تنمو على حساب مركب عضوي خاص . المركب الذي تم قياس انهياره الحيوي قد يظل كوسيط ولكنه لا يساهم كثيرا في الإمداد بالكربون الذي تستخدمه الخلية لعمل كتلة حيوية أكثر . عملية التمثيل هذه دون التزويد بالكربون للكائنات الحية التي تقوم بالتمثيل قد تحدث بسبب أن تركيز المادة محل الاهتمام تحت الحد الحرج المطلوب لموازنة النمو أو لأنه يعمل فقط بواسطة التمثيل المرافق .

لقد تم تطوير النظم الرياضية للوقوف على حركات الانهيار الحيوي لمركب كيميائي عضوي عندما تعكس التحولات كلا تمثيل هذا الوسيط والنمو الفوري التلقائي للبكتيريا على مركب ثاني . النظم تعتمد على ازواج حركات Monod للنمو حركات ميخائيليس - مينتين التي تم ذكرها قبلا . لقد تم تطوير تسعة نماذج والتسعة تعكس نمو خطي ومنطقي وأسى على واحد من الوسائط وتركيزات الوسيط الثاني (الذي انهياره الحيوي محل الاهتمام) تحت أو حول أو أعلى K_m (الجدول ٤-٣) . النماذج ترقيم اعتباريا I وحتى IX وقد تم نشر الصور المتباينة والتكاملية للمعادلات لكل منها (Schmidt et al., 1985) . أشكال المنحنيات تمثل حركات الاختفاء بوجوده في الشكل (٤-٥) .

جدول (٤-٣) : نماذج حركات الانهيار الحيوي للوسائط التي لا تعضد النمو ولكنها تمثل بواسطة المجاميع النامية على وسائط عضوية أخرى .

Type of growth	Concentration of test compound		
	$S \ll K_m$	$S \sim K_m$	$S \gg K_m$
Logistic	I	II	III
Logarithmic	IV	V	VI
Linear	VII	VIII	IX

لتوضيح مدى وإمكانية تطبيق هذه النماذج نأخذ في الاعتبار حالة تحول تركيز منخفض من المركب الكيميائي الذي لا يعضد النمو ولكنه يعمل عليه بواسطة عدد كبير من الخلايا واختفاء المركب يتبع الرتبة الأولى . هذا بينما إذا كان يوجد مركب عضوي ثاني بمستوى يعضد النمو فإن تمثيل الجزء الأول سوف يعكس كلا حركيات النمو على هذا المركب الثاني وكذلك الحركيات التي تستخدم طبيعياً على النظام الإنزيمي الذي يحفز تمثيل المركب الأول .



شكل (٥-٤) : أشكال منحنيات اختفاء الوسيط لتسعة نماذج من الحركيات اعتماداً على النمو على وسيط عضوي واحد والتمثيل التلقائي للمركب الثاني (Schmidt et al, 1985) .

لقد أجريت الاختبارات لتحديد مدى تطبيق النماذج الموضحة في الجدول (٤-٣) . لذلك فإن هدم تركيزات منخفضة من الفينول أو الجلوكوز بواسطة نوعين من البكتيريا نمو على مصادر كربون أخرى تنطبق أفضل بواسطة النماذج IV , I وانتهيار ٤- نيترو فينول بواسطة سلالة من بسيدوموناس في وجود الجلوكوز تنطبق أكثر بواسطة النموذج V (Schmidt et al , 1987) . حركات المعدنة في التربة لكمية ٥ ميكروجرام من ٤- نيترو فينول لكل كيلوجرام في وجود تركيزات زيادة من الفينول تتغير من حركات لا نمو إلى حركات تعكس نمو المجموع الذي يحدث معدنة لمركب ٤- نيترو فينول على الفينول (Scow et al., 1949) . الانتهاء الحيوى للمواد الأنيونية النشطة سطحيا بواسطة بكتيريا البيوفيلم من الأنهار الملونة توصف أفضل بواسطة النموذج (Lee et al., 1995) I . النموذج IV ينطبق أفضل مع منحنى معدنة ٤- نيترو فينول في وجود ٥ ميكروجرام من الفينول لكل كيلوجرام والنموذج I يقدم أفضل تطابق في وجود ١٠ ، ٢٥٠ ملجم فينول لكل كيلوجرام من التربة . تعداد أو حصر البكتيريا تؤكد أن مجموع الكائنات الدقيقة القادرة على استخدام ٤- نيترو فينول تتضاعف بالتأكد . النموذج IV يعطى تطابق جيد عن الانتهاء الحيوى لكمية ٠,٢ - ٢٠ ميكروجرام فينول لكل لتر والمستويات المقارنة للمركب ٤- نيترو فينول في مياه البحيرات والنموذج I يعطى تطابق جيد لمعدنة الكابوفيوران المعلم إشعاعيا على الكربونيل وكمية ١ - ٧ ميكروجرام من الفينول لكل لتر من مياه البحيرات . الانتهاء الحيوى للصدويوم دوديسيل سلفات في ١٦ - ١٩ عينة من مياه النهر وجدت تتطابق أفضل بواسطة النموذج IV بينما المعدنة بواسطة أكينيتوباكتر جونسونى للفينول عند تركيزات N توصف أفضل بواسطة النموذج VII (Hoyle et al, 1995) .

النموذج الموجود في الجدول (٤-٣) يحتمل أن يكون مناسباً للمركبات التى تعمل بواسطة التمثيل المرافق Cometabolism ولو أن هذا لم يقيم تجريبياً بعد . هذا ولو أنه قد استخدمت نماذج أخرى لوصف حركات التمثيل المرافق للترايكلورواثيلين بواسطة البكتيريا المؤكسدة للميثان في غياب الميثان . لقد اعتبر التثبيط التنافسى في نموذج التمثيل المرافق للمركبات الكلورينية بواسطة البكتيريا المؤكسدة للميثان وقد تم الاهتمام بالسمية على الكائنات الدقيقة الخاصة بمنتجات التمثيل المرافق مما أدى للحصول على نماذج إضافية . في بعض الحالات وحتى مع الحركات من الرتبة الأولى أو الصفر قد تعطى تقريب جيد عن الحركات كما في تحول البروباكلور في المياه العذبة والقمامة (Novick and Alexander , 1985) . من غير الوارد أن النماذج الثلاثة في العمود الأيمن من

الجدول (٣-٤) (نماذج III , VI , IX) أن تكون منطقية لاختيار المركبات التي تعضد النمو بسبب :

أ - إذا كانت S_o عالية بما فيه الكفاية (النماذج تعتبر $S_o \gg K_m$) والكائنات الحية تتضاعف على المركب المختبر .

ب- واحد من المركبين الذي يعضد النمو قد يعيق تمثل المركب الثاني ، في كلا الحالات فإن هذه النظم للحركات لن تستخدم .

حركات رتبة الثلاثة أنصاف Three – half – order kinetics

لقد اقترح Brunner and Focht , 1984 نموذج الرتبة الثلاثة أنصاف لمعدنة المركبات العضوية في التربة . توجد صورتان للنموذج ، واحد يفترض نمو خطي والأخرى تمثل نمو أسى . النمو الخطي للنموذج الثلاثة أنصاف يمكن أن يستخدم عندما يحدث نمو قليل أو لا نمو .

$$(٢٦) \dots\dots\dots P = S_o (1 - \exp [- k_1 t - (k_2 t^2 / 2)]) + k_o t$$

حيث P تمثل تركيز المنتج ، K_1 ثابت لكل وحدة وقت ، k_2 ثابت في وحدات مربع الوقت للتبدلي أو العكس ، K_o تمثل ثابت المعدل للرتبة صفر . نموذج النمو الأسى يكون في الصورة .

$$(٢٧) \dots\dots\dots P = S_o (1 - \exp " k_1 t - \frac{E_o}{u} (\exp ut) - 1 ") + k_o t$$

من مميزات نموذج رتبة الثلاثة أنصاف تمثل في أنه يطابق ويلائم حزمة البيانات تحتوى على مرحلة أقلمة كما أنه يمكن أن يستخدم مع مختلف ظروف النمو الميكروبي المختلفة كما أنه يطابق المرحلة البطيئة للمعدنة والتي تلاحظ في الجزء الأخير من منحنيات المعدنة . النمو الخطي لنموذج الثلاثة أنصاف تطابق مع منحنيات معدنة البيفنيل في التربة ومع منحنيات معدنة البيفنيل للتركيزات المنخفضة لمركب ٤ - نيتروفينول والبنزويل أمين (Scow et al, 1986) . الصورة الأسية للنموذج تطابقت مع منحنيات ثنائي أكسيد الكربون المنطلق من الجلوكوز الذي أضيف للتربة والتي تم تشيعها بأشعة جاما لخفض كثافة المجموع . نموذج الرتبة الثلاثة أنصاف يناسب كذلك وصف حركات معدنة داي (٢ - اثيل هكسيل) فثالات والعديد من المواد ذات الجذب السطحي التي

أضيفت للتربة وتحول مركبى الجذب السطحى الجلوكوز وحمض البالميتيك فى هاضم الحمأة اللا هوائى .

حركات العمليات الفطرية Kinetics of Fungal processes

من المجالات التى لم يتم تناولها فى حركات الانهيار الحيوى تلك التى تتمثل فى إسهام الفطريات فى معدل تمثيل المركبات العضوية . فى العديد من الأراضى يبدو أن الفطريات أكثر أهمية عن البكتيريا فى تنفس المجتمع (Anderson and Domscg , 1973) هذا ولو أن النظرية التى تعبر عن الحركات المرتبطة بالنمو والانهيار الحيوى تشتق من التوقعات الخاصة بتضاعف البكتيريا . لحد ما فإن الكتلة الحيوية للفطر قد تزيد لو غاريتمياً فإن حركات تمثيلها قد يفترض أنها تماثل وتتطابق مع ما يحدث مع البكتيريا . حيث أن الكتلة الحيوية للفطر تزداد خلال استطالة وتفرع الهيفات (ليس بسبب الانشطار الزوجى Binary Fission) وأن الكائنات الحية تدخل فى تغيرات مورفولوجية خلال دورة الحياة لذلك فإنه لا يوجد سبب لتوقع أن حركات Monod يمكن أن تطبق وتستخدم مع الفطريات . لقد تمت الإشارة إلى أن الحركات اللوغاريتمية يمكن أن تصف النمو غير المقيد للفطريات فى المزرعة السائلة (Righelato , 1975) . الحركات المكعبة Cubic والتى فيها يتم تمثيل الجذر التكعيبي للوزن الجاف أو نشاط تنفس الفطر فى مقابل الوقت تنتج خط مستقيم وقد لوحظ ذلك فى المزارع التى يتم رجاها مع عدد من أنواع الفطريات والاكتيومايستيس . هذا النظام من الكتلة الحيوية التى تزيد يحتمل أن تعكس حقيقة أن نمو العديد من الأنواع تقيد بشكل كبير حتى نهاية الخيوط وهذه الخيوط تتطور خطياً عند معدل ثابت . إذا حدث هذا الامتداد الخطى فى ثلاثة اتجاهات فإن كتلة هيفات الفطر التى تتطور على شكل أقراص قد تبدو كبوائر لها أقطار تزداد بمعدل ثابت . مع العديد من الفطريات التى لا تكون هذه الأقراص فى مخلوط المزرعة السائلة فإن حركات الجذر التربيعى يفترض ألا تطبق (Mandels , 1965) . ولا يجب أن تستخدم حتى وصل النمو غير المقيد إلى النهاية . الحركات التكعيبية قد تتميز بزيادة الكتلة الحيوية للكائنات الدقيقة الخيطية الأخرى مثل بعض الاكتينوميستيس . معدل النمو على سطح بيئة الأجسام ولو أنها خيطية وتكون فى مادة مسامية ثلاثية الأبعاد مثل التربة فإن الحركات ستكون مختلفة .

الاختبارات المباشرة لحركات المعدنة فى الرمل والمزرعة السائلة ذات التركيز المنخفضة للفينول بواسطة سلالة البنسيليوم والجلوكوز بواسطة بعض أنواع الفيوزانيوم

والريزوكتونيا اظهرت ان نماذج عائلة Monod تم الحصول على افضل تطابق مع النموذج المنطقي (Scow et al., 1990 a) .

المركبات الثابتة Persistent Compounds

المركبات التي تنهار ببطء في التربة وربما في تحت الأرض والرواسب المائية عادة وغالبا ما تظهر نظم مختلفة من الحركات . حتى الآن لم تستخدم نماذج رياضية مع هذه الحركات . بسبب أن نظام خفض تركيز المركب الكيميائي في البداية يظهر خفض سريع أكثر متبوعا بمرحلة سقوط قليل أو لا خفض في التربة فيما يكون على شكل عصا الهوكي مما يطلق عليه حركات ذات شكل عصا الهوكي Hockey stick shagged .

بسبب أن هذه الحركات تستخدم للحكم على سلوك المركبات التي تثبت في التربة لسنوات ودوام الدراسات القليلة العملية تمتد للفترات المطلوبة فإن كثير من المعلومات تأتي من التقييم الحقل على المدى الطويل . من الناحية التقليدية فإن المركبات التي درست كانت مبيدات وفي العادة كانت المبيدات الحشرية المبكرة من الايدروكربونات الكلورينية ولا يسهل تمثيلها ومن ثم تكون ثابتة . ولو أن العديد من هذه المبيدات الحشرية تم إيقافها في العديد من الدول لدرجة كبيرة بسبب ثباتها الشديد وقد أظهرت هذه الدراسات أن هذه المبيدات لا تقدم رؤية عن النظام غير المتوقع من الحركات ولكن المفاهيم قابلة للتطبيق عن سلوك الأقسام الأخرى من الكيميائيات .

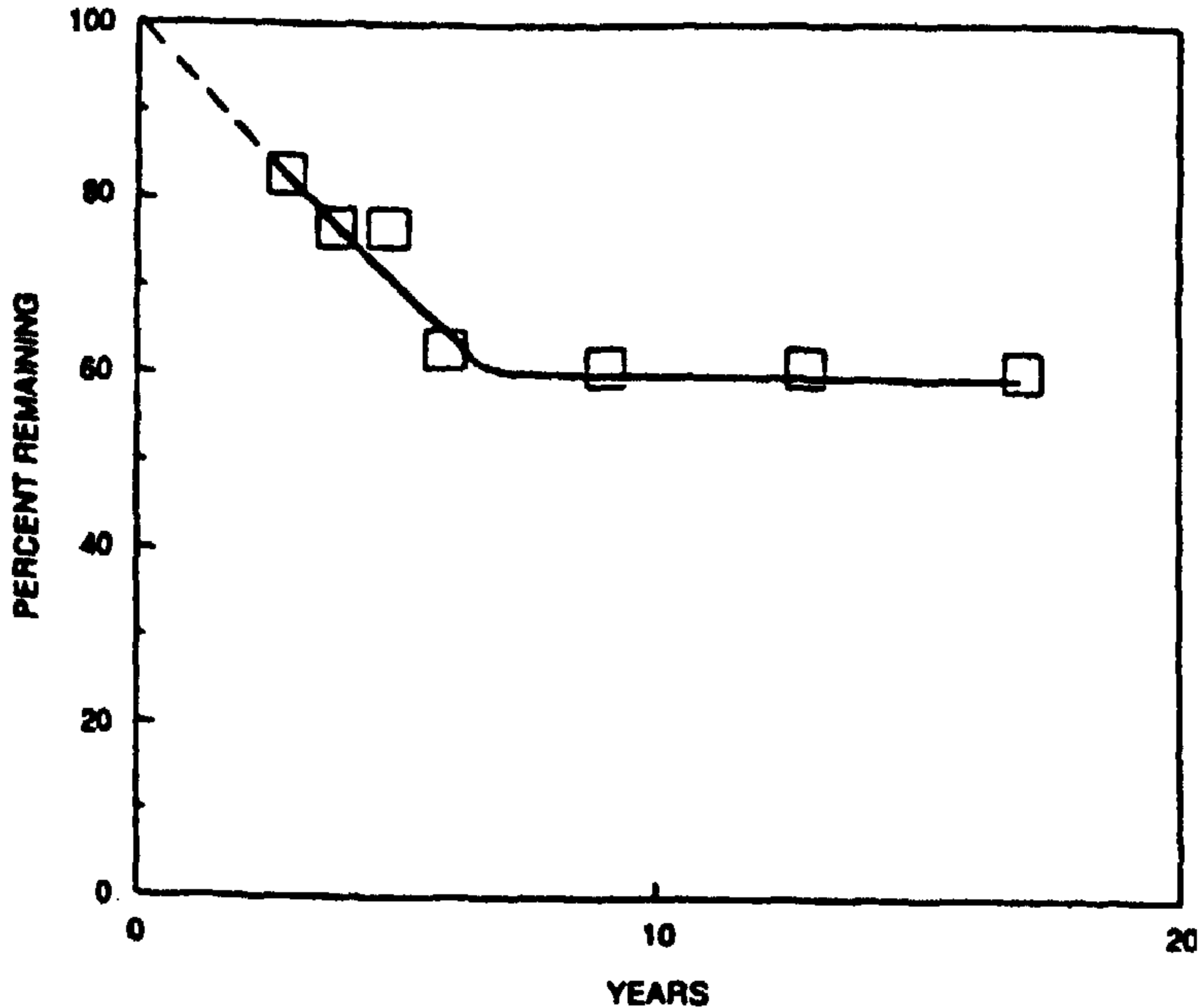
في عدد من أنشطة الاستكشاف الميداني على الدنت والألدرين والايوبوكسيد الخاص به (ديلدرين) والهيبتاكلور والكلوردين والليندين والكيبون تم الحصول على العديد من النقاط التي تفيد في تعريف الحركات . على خلاف فرضية أن الحركات من الرتبة الأولى وهو افتراض لا يبنى على بيانات عن المركبات الثابتة ولكنه مناسب رياضيا فإن البيانات في جميع الحالات تقريبا أظهرت مرحلتان . في المرحلة الأولى فإن المركب ينهار ومن ثم ينخفض التركيز تباعا مع الوقت . الكائنات الدقيقة المسؤولة كانت توجد في التربة والظروف كانت مناسبة لتمثيلها حتى لو لم يكن التحول سريعا . في المرحلة الثانية فإن التركيز لا يسقط بشكل يمكن تقدير أو ينخفض بمعدل بطيء جدا . المرحلة قليلة أو عديمة النشاط على المركب لم تكن نتيجة للتغيير في رطوبة التربة أو الحرارة أو المجموع الخضري لأن الحقول الزراعية عادة تكون مزروعة والدراسات امتدت لفترة طويلة بما فيه الكفاية لتقليل تأثير التغيرات الموسمية والجفاف العرضي وفترات عدم الزراعة أي البور (Alexander , 1997) .

خلافاً للأنواع الأخرى من الحركات فإن حركات شكل عصا الهوكي تعتمد على التغيير الذي يعتمد على الوقت في التيسر الحيوي . الكيمائيات تتحول داخلياً ببطء ومن ثم تكون على استعداد للتحويلات الطبيعية والكيميائية التي تؤدي إلى التغيرات في التيسر للكائنات الدقيقة . العمليات التي تؤدي إلى خفض التيسر الحيوي والتي تعرف بالعمريّة Aging أو العزل Sequestration نوقشت قبلاً .

أ - الوقت اللازم للوصول إلى نهاية المرحلة يختلف بشكل كبير . هذا الوقت قد يكون قصير مثل سنة (أو أقل) أو طويل حتى عشر سنوات .

ب - النسبة المئوية المتبقية من المركب الذي أضيف في البداية تختلف كذلك بشكل واضح . قد تمتد هذه النسبة من ٥ وحتى ٦٠ % .

ج - المرحلة الثانية قد تمثل انحداراً سالباً صغيراً أو قد يكون الانحدار غير مميز إحصائياً عن الصفر . في الوقت الحالي فإن التعميم لمركبات خاصة أو أنواع فردية من التربة بالنظر لطول الوقت للوصول إلى نهاية المرحلة واحد فإن النسبة المئوية للتركيز الأصلي التي تبعت أو انحدار المرحلة الثانية ليست ممكنة.



شكل (٤-٦) : نظام اختفاء الدنت من تربة الحقل
(تم إعادة التمثيل البياني من بيانات Nash and Woolson ، ١٩٦٧)

REFERENCES

- Alexander, M., Environ. Sci. Tehnol. 19, 106-111 (1985).
- Alexander, M., in Environmentally Acceptable Endpoints in Soil. (D.G. Linz and D.V. Nakles, eds.), pp. 43-136. American Academy of Environmental Engineers, Annapolis, MD, 1997.
- Anderson, D.J., Day, M.J., Russell, N.J., and White, G.F., Appl. Environ. Microbial. 56, 758-763 (1990).
- Arvin, E., Water Res. 25, 873-881 (1991).
- Badawy, M.I., and El-Dib, M.A., Bull. Environ. Contam. Toxicol. 33, 40-49 (1984).
- Brunner, W., and Foche, D.D., Appl. Environ. Microbial. 47, 167-172 (1984).
- Button, D.K., Schell, D.M., and Robertson, B.R., Appl. Environ. Microbial. 41, 936-941 (1981).
- Camerson, D.R., and Klute, A., Water Resour. Res. 13, 183-188 (1977).
- Chang, H.-L., and Alvarez-Cohen, L., Environ. Sci. terchnol. 29, 2357-2367 (1995).
- Criddle, C.S., Biotechnol. Bioeng. 41, 1048-1056 (1993).
- Davidson, J.M., and Chang, R.K., Soil Sci. Soc. Am. Proc. 36, 257-261 (1972).
- Drofler, U., [Haala, R., Matthies, M., and Scheunert, I., Ecotoxicol. Environ. Saf. 34, 216-222 (1996).
- Ely, R.L., Hyman, M.R., Arp, D.J., Guenther, R.B., and Williamson, K.J., biotechnol. Bioeng. 46, 232-245 (1995).
- Furmidge, C.G.L., and Osgerby, J.M.J. Sci. food Agric. 18, 269-273 (1967).

- Gaudy, A.F., Jr., Komolrit, K., and Bhatla, M.N.J. Water Pollut. Control Fed. 35, 903-322 (1963).
- Gillie, O.J., J. Gen. Microbiol. 51, 179-184 (1968).
- Hamaker, J.W., in "Organic Pesticides in the Environment" (A.A. Rosen and H.F. Kraybill, eds.), pp. 122-131. American Chemical Society, Washington, DC, 1966.
- Hemmett, R.B., Jr., and Faust, S.D. Residue Rev. 29, 191-207 (1969).
- Hyzack, D.L., and Zimdahl, R.L., Weed Sci. 22, 75-79 (1974).
- Ishida, Y., Imai, I., Miyagaki, T., and Kadota, H., Microb. Ecol. 8, 23-32 (1982).
- Jones, S.H., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 51, 891-897 (1986).
- Karickhoff, S.W., in "Contaminants and Sediments" (R.A. Baker, ed.), Vol. 2, pp. 193-205. Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, MI, 1980.
- Klecka, G.M., and Maier, W.J., Appl. Environ. Microbiol. 49, 46-53 (1985).
- Kunc, F., and Rybarova, I., Soil Biol. Biochem. 15, 141-144 (1983).
- Larson, R.J., in "Biotransformation and Fate of Chemicals in the Aquatic Environment" (A.W. Maki, K.L. Dickson and J. Cairns, Jr., eds.), pp. 67-86. American Society for Microbiology, Washington, DC, 1980.
- Lonsane, B.K., Singh, H.D., Nigam, J.N., and Baruah, J.N., Indian J. Exp. Biol. 17, 1263-1264 (1979).
- Mandels, G.R., in "The Fungi" (G.C. Ainsworth and A.S. Sussman, eds.), Vol. 1, pp. 599-612. Academic Press, New York, 1965.
- McCVall, P.J., and Agin, G.L., Environ. Toxicol. Chem., 4, 37-44 (1985).
- Mihelcic, J.M., and Luthy, R.G., Pap., Int. Conf. Physicochem. Biol. Detox. Hazard. Wastes, vol. 2, pp. 708-721. Technomic Publishing Co., Lancaster, PA, 1988.

- Nash, R.G., and Woolson, E.A., Science 157, 924-927 (1967).
- Neidhardt, F.C., Ingraham, J.L., and Schaechter, M., "Physiology of the Bacterial Cell" Sinauer Associates, Sunderland, MA, 1990.
- Odum, E.P., "Fundamentals of Ecology" Saunders, Philadelphia, 1971.
- Paris, D.F., and Rogers, J.E., Appl. Environ. Microbial. 51, 221-225 (1986).
- Parker, L.W., and Doxtader, K.G., J. Environ. Qual. 12, 553-558 (1983).
- Rijnaarts, H.H.M., Bachmann, A., Jumelet, J.C., and Zehnder, A.J.B., Environ. Sci. technol., 24, 1349-1354 (1990).
- Rozich, A.F., Gaudy, A.F., Jr., and D'Adamo, P.C., Water Res. 19, 481-490 (1985).
- Russell, J.A., and Baldwin, R.L., Appl. Environ. Microbial. 37, 531-536 (1979).
- Schmidt, S.K., Simkins, S., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 50, 323-331 (1985).
- Scow, K.M., Simkins, S., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 51, 1028-1035 (1986).
- Suflita, J.M., Robinson, J.A., and Tiedje, J.M. Appl. Environ. Microbial. 45, 1466-1463 (1983).
- Torsrensson, N.T.L., and Aamissepp, A., Weal Res. 17, 209-212 (1979).
- Vashon, R.D., and Schwab, B.S., Environ. Sci. technol. 16, 433-436 (1982).
- Volkering, F., Breure, A.M., Sterkenburg, A., and van Endel, J.G., Appl. Microbial. Biotechnol. 36, 548-552 (1992).
- Walker, A., and Brown, P.A., Bull. Environ. Contam. Toxicol. 30, 365-372 (1983).
- Wren, B.A., and Rittmann, B.E., Biodegradation 7, 49-64 (1996).
- Yordy, J.R., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 39, 559-565 (1980).
- Yoshida, F., and Yamane, T., Biotechnol. Bioeng. 13, 691-695 (1971).
- Zimdahl, R.L., and Gwynn, S.M., Weed Sci. 25, 247-251 (1977).

ثانياً : الحدود الحرجة لمغذيات الكائنات الدقيقة Threshold

الملوثات العضوية في العديد من المياه السطحية والأرضية والرواسب توجد في تراكيزات منخفضة . حتى عند هذه المستويات القليلة جداً فإنها قد تمثل اهتمام . من بين الأسباب التي تجعل منها ذات أهمية عملية ما يلي :

أ - تحليل الخطر أدى إلى الاقتراح بأن العديد من السموم القليلة التأثير سوف تمثل خطورة وتحدث ضرر على جزء صغير من مجموع الإنسان التي تستهلك المياه والأغذية المحتوية عليها . السموم المزمنة تشمل تنوع من السرطانات والمطفرات ومسببات التشوه الخلقي .

ب - بعض من الكيمائيات عند هذه التراكيزات المنخفضة (ميكروجرامات لكل لتر) تكون سامة بشكل حاد للكائنات المائية .

ج - البعض يتعرض للتركيز الحيوي داخل أنسجة الكائنات في السلاسل الغذائية الطبيعية وفي النهاية تصل لمستويات ضارة على الأنواع في المستويات الغذائية العالية في السلاسل الغذائية هذه .

د - الوكالات التشريعية في الوكالات الحكومية أو القومية وضعت مستويات للعديد من الكيمائيات التي يعتقد أنها آمنة خاصة على الصحة العامة والتركيزات التي تحددها دلائل التشريع أو المستويات القياسية في الغالب تكون منخفضة . المستويات في مياه الشرب في الغالب تبني على أساس تحليل الخطر .

النواحي المتعلقة بالصحة العامة والنواحي الأيكولوجية مع التركيزات المنخفضة من المركب الكيميائي لاقت الاهتمام في عمليات الانهيار الحيوي التي تؤثر على التركيزات الواطية جداً من الكيمائيات العضوية في الماضي لم يعطى رجالات الميكروبيولوجي أي اهتمام لهذه المشكلة لأنها كانت من الأسهل تنمية وإنماء الكائنات عند تركيزات عالية من الوسيط والتي تنتج أعداد كبيرة من الخلايا . لقد تزايد الاهتمام بهذه الظاهرة أحد هذه الظواهر يتمثل في وجود حد حرج أو بشكل خاص تركيز المصدر الغذائي الذي تحته لا تنمو الكائنات الدقيقة .

لصيانة النمو فإن كل كائن يجب أن ينفق أو يستهلك طاقة . في الحيوانات والإنسان فإن الطاقة التي تستخدم تنعكس في التمثيل الأساسي . في الكائنات الدقيقة فإن كمية الطاقة التي تسمح للكائن بالبقاء حياً يطلق عليها طاقة الصيانة Maintenance energy . بالنسبة للكائنات عضوية التغذية Heterotrophs فإن هذه الطاقة تشتق من أكسدة

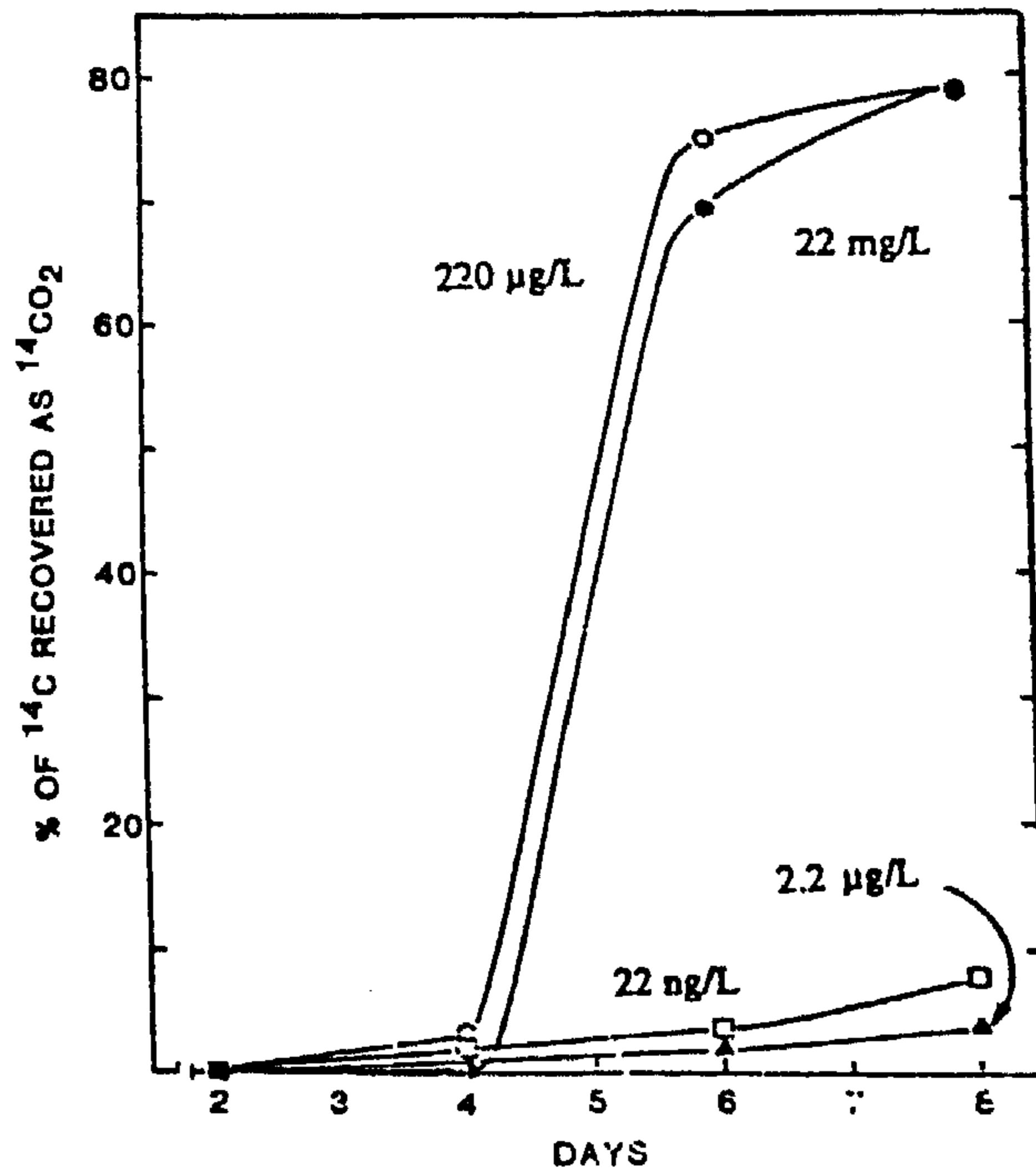
المركبات العضوية . عندما يكون تركيز مصدر الكربون للنمو عالياً فإن انتشار الوسيط من المحلول إلى سطح الخلية والنقل المتتابع لتحقيق الحاجة لطاقة الصيانة وللعمليات التي تؤدي إلى زيادة حجم الخلية والنمو والتضاعف . لا يحدث نفس الشيء مع المستويات المنخفضة من الوسيط . عند الأخذ في الاعتبار انتشار الجزيء فقط من السائل إلى سطح الخلية (مع تجاهل النقل عبر الغشاء والذي لا يمكن أن يزيد عن المعدل الذي تستطيع الجزيئات الوصول إلى سطح الكائن) . حيث يقل تركيز الوسيط المنخفضة حتى مستوى منخفض يستمر كما أن طاقة الصيانة تمثل نسبة مئوية عالية من كربون الوسيط التي تصل للكائن بواسطة الانتشار ولو أن نسبة مئوية أصغر تستخدم للنمو والتضاعف . مع بعض القيم الواطئة فإن كل الطاقة في صورة الكربون التي تصل (وتدخل) الخلية تستخدم ببساطة للحفاظ على الخلية حية ولا يستخدم شيء منها للنمو . مع هذا التركيز فإنه ولو أن الوسيط يحدث له تمثيل فإن الخلايا لا تنمو وحجم المجموع والكتلة الحيوية لا تزيد. هذا التركيز يمثل الحد الحرج .

بالإضافة إلى ذلك إذا كان حجم المجموع في البداية صغير جداً بحيث يكون الانهيار الحيوي لا شأن له وغير ممكن الكشف عنه أو كلاهما ومن ثم فإن غياب التضاعف سوف ينعكس في غياب الانهيار الحيوي الكبير أو المحسوس وحتى لو كانت الكائنات الحية تمثل جزءاً من حزمة أو مجمع الوسيط لصيانة نفسها . الحد الحرج هو التركيز الأقل (الذي يصون النمو ويمثل المستوى الذي تحته فإن النوع الذي يحتاج التضاعف حتى بسبب تغيير محسوس) تحقق هدم قليل أو لا هدم للمركب الكيميائي .

إمكانية وجود الحد الحرج اقترحت بداية بسبب وجود مستويات ثابتة نسبياً من الكربون العضوي الذائب في المحيطات . هذا الكربون وفرضياً بسبب تركيزه المنخفض لم يكن ميسراً لتعقيد التضاعف الميكروبي وكذلك معدنة الكربون (Jann asch , 1987) مستوى الكربون العضوي المذاب هذا كان حوالي ١ مللجم / لتر في مياه البحار وكان أقل من ٥ مللجم / لتر في المياه العذبة مع محدوديات التغذية . Oligotrophic بالإضافة إلى ذلك إذا حدث تدهور كبير لهذه المادة العضوية فإن التركيز يقل كلما زادت المسافة من سطح الماء حيث المادة العضوية تتكون وتنشأ عن طريق عملية البناء الضوئي بواسطة البلاكتون النباتية . بسبب عدم وجود دليل على الخفض الملحوظ مع العمق فقد افترض أن المعدنة يجب أن تكون بطيئة . هذا ولو أن هذا الخط من الأدلة لتعضيد وجود حد حرج للنمو يكون ضعيفاً بسبب :

أ - الكثير من المادة العضوية عندما تتركز تكون مقاومة داخلياً للانهيار الميكروبي (Barber, 1968).

ب- تركيز بعض المكونات المائية قد يمثل حالة ثابتة بطيئة وذلك بأن الاتزان بين التكوين المستمر والمعدنة المستمرة . كمثال تركيز الأحماض الأمينية الفردية عند موقع على المحيط الباسفيكي يتراوح من أقل من ٠.٠٥ وحتى ٣ ميكروجرام / لتر وهذه الأحماض الأمينية تتحطم باستمرار ومن ثم يجب أن تتكون بشكل ثابت لصيانة الكميات التي توجد (Willians et al., 1976) .



الشكل (٧-٤) : معدنة مبيد ٤,٢ - د الذي أضيف لمياه النهر عند تركيزات عديدة (مأخوذة من Boething and Alexander , 1979 a) .

لقد تحصل على كثير من الأدلة الموثوق فيه من دراسات الانهيار الحيوى للمركبات المخلقة فى المياه والأراضى بسبب أن هذه المركبات لا تتكون حيويًا فإن وجودها عند مستويات ثابتة معقولة أو ثباتها عند مستويات منخفضة توضح أن البعض قد يتوقع عدم حدوث الانهيار الحيوى . لقد أوضحت هذه الدراسات عدم حدوث انهيار حيوى فى فترة الاختبار فيما تحت بعض التركيزات أو أن المعدل أقل مما هو متوقع من المعدلات التى

لوحظت مع المستويات العالية (إذا افترض أن المعدل يتناسب مع التركيز) (شكل ٤-٧) . فى الشكل (٧-٤) توجد بيانات تقليدية عن المياه العذبة والأراضى . من المؤكد أن الحد الحرج فى بعض الأحيان يكون منخفض جداً وفى بعض الأحيان يكون مرتفعاً لحد كبير . هذا ولو أن البيانات أدت إلى الاقتراح بأن الحد الحرج فى الغالب يكون حوالى ٠,١ وحتى ٥ ميكروجرام لكل لتر ماء أو لكل كيلوجرام تربة . فى الحالات التى يكون فيها الماء محتوى على المركب الكيميائى ويمر خلال وسط صلب (كريات زجاج أو تربة) والتى توجد فيها الكائنات الدقيقة فإن تركيز الحد الحرج الظاهرى قد يكون شاذ بسبب أن المركب الكيميائى قد يهرب فى السائل الناتج من قاع عمود الجسيمات قبل أن تتحطم كل كميات المركب الكيميائى ببطء حتى هذه المستويات الواطية .

قد يوجد حد حرج لانتهيار الحيوى للغازات . لذلك فإن تركيز الحد الحرج للميثان وانتهياره فى التربة سجل بما يقارب ٠,٠٣ جزء فى المليون (Bender and Canrad , 1993) .

القيم التجريبية المسجلة فى الجدول (٤-٤) ليست مثيرة للاستغراب من رؤية بيانات الاستكشاف المتحصل عليها من تحليل العينات التى أخذت من النظم البيئية الطبيعية. كمثال فإنه فى المياه الطبيعية فى كندا والتى استقبلت NTA كان متوسط مستوى هذه المادة المخلية ٥ ميكروجرام / لتر (اللجنة الدولية المشتركة ، ١٩٧٨) . بعض مركبات نونيل فينوكسى كاربوكسيليك أسيد تثبت فى مياه الأنهار عند تركيزات من ٢ وحتى ١١٦ ميكروجرام / لتر كما فى (Ahel et al., 1987) . على نفس المنوال فإن أنواع عديدة من الكيمائيات المخلقة توجد فى المياه السطحية على تركيزات منخفضة والماء الأرضى يتلوث عرضياً بمبيد ٤,٢ - د وكذلك ٤,٢ - دايكلوروفينول ومازال يظهر وجودها بمستويات قليلة بعد سنوات عديدة بعد تحررها (Faust and Aly , 1984) .

جدول (٤-٤) : تركيزات الكيمائيات التي لا يحدث عندها انهيار حيوى أو يحدث ببطء عما هو متوقع

Chemical	Environmental source	Concentration (Ug per liter of water or kg of soil)	Reference
2,4 - D	Stream	2.2	Boethling and Alexander (1979a)
Sevin	Stream	3.0	Boethling and Alexander (1979a)
Aniline	Lake	0.1	Hoover et al. (1986)
4- Nitrophenol	Lake	1.0	Hoover et al. (1986)
2,4 -Dichlorophenol	Lake	2.0	Hoover et al. (1986)
Styrene	Lake	2.5	Fu and Alexander (1992)
Phenol	Lake	0.0015	Rubin and Alexander (1983)
Carbofuran	Soil	10.100 ^a	Chapman et al. (1986)
2,4,5 -T	Soil	100	Mc Call et al. (1981)
1,2 - 1,3 - and 1,4 Dichlorobenzenes	Biofilm on glass	0.2 - 7.1 ^b	Bouver and McCarry (1982)

^a Concentration that did not result in a population increase to rapidly destroy a second addition of carbofuran .

^b Concentration in effluent from a column containing glass beads supporting microorganisms degrading the chemicals .

لقد لوحظت مشاهدات معاكسة عندما تم تمرير المياه العادم خلال التربة كوسائل لتحطيم الكيمائيات الضارة بواسطة الفعل الميكروبي . فى الدراسات التجريبية فإن تركيزات العديد من المركبات تقع تحت مرتبة المستويات التى لا يمكن الكشف عنها كما فى المحاليل التى تحتويها والتى تمر خلال أعمدة التربة ولكن مازالت نسبة مئوية محسوسة لمركبات ٢,١ - ٣,١٢ ، ٤,١ - دايكلوبنزينات والداى ايزوبيوتيل فثالات موجودة فى الماء المناسب وأن الجزيء الناتج من الانهيار الحيوى مثل داى (٢ - اثيل هكسيل) فثالات بمعدل ٧٠ نانوجرام / لتر لم تختفى كلية نتيجة المرور خلال الأرض

(Bouwer et al. , 1981) . البنزوفينون والداي اثيل والداي بيوتيل فثالات وجد أنها لا تختفى عندما تمر بتركيزات منخفضة خلال أعمدة التربة لمحاكاة الترشيح السريع للمياه الملوثة خلال التربة والماء التي تتحرك خارج وبعيداً عن مواقع الترشيح الأرضية في الحقل حيث وجدت تحتوى على ٠,٠٢ ميكروجرام كولوين ، ٠,٠٥ إلى ١,١٤ ميكروجرام زيلين ، ٠,٠٧ وحتى ٠,٥٠ ميكروجرام نفتالين ، ٠,٠٥ وحتى ٣,١ ميكروجرام بنزوفينون ، ٠,٠١ وحتى ٢,٤ ميكروجرام من استرات الفثالات لكل لتر (Hutchins et al. 1983) . كسل من هذه الكيمائيات تحدث له معدنة عند التركيزات العالية . على نفس المنوال فإن مرور محلول ٢,١ - دايكلوروبنزين خلال عمود الرمل يخفض التركيز من ٢٥ ميكروجرام / لتر إلى ٠,١ ميكروجرام / لتر . في تيار الماء الملوث المشتق من السنفق الثانوى للمياه من المجارى التي تعرضت للترشيح السريع وجد عدد من المركبات التي استمرت ثابتة على تركيز واطى في رواسب المياه لأكثر من ٣٠ سنة فإن متوسط التركيزات في الماء الأرضى كانت ٢٠ - ٧٠ نانوجرام لمركبات ٣,٢ - دايثيل - ٢ - بيوتانول ، ٢ - ميثيل - ٢ - هكسانول ، اثيل بنزين ، مشابهات بروبيل بنزين (Barder et al., 1988) وهى المركبات التي يحتمل أن يكون حدث لها تمثيل عند التركيزات العالية .

الحدود الحرجة قد تتأكد ولو أنها لم تكن متوقعة في البداية إذا كان المركب محل الاهتمام موجود في الزيت أو المذيب أو العضوى أو غيرها من السوائل غير المائية . إذا كان توزيع المركب بين الوسط غير المائى والماء في البداية ومن ثم يكون التركيز في الماء منخفض جداً ومعظمه يكون في الوسط غير المائى وأن المستوى في الماء الذى تعمل فيه الكائنات الدقيقة قد يكون أقل من الحد الأدنى للانهييار الحيوى (Efroymsen and Alexander , 1995) .

في بعض الحالات التي يتم فيها تحفيز المستعمرات الميكروبية على كريات الزجاج للحصول على أفلام حيوية Biofilms فإن التركيز الأدنى الذى تحته لا يحدث نمو للبيوفيلم يكون عالى بشكل محسوس وكمثال ١٠٠ إلى ١٠٠٠ ميكروجرام / لتر .

تحديد وجود تركيز حرج لنمو البكتريا في المزرعة النقية يتعقد بواسطة مقدرة العديد من الأنواع على النمو في الوسط الذى لم يضاف إليه مصدر كربون . الأملاح السائلة أو غير العضوية تستخدم لتجهيز البيئة والهواء في الوسط الغازى فوق البيئة السائلة في الزجاج أو أن كليهما يحتويان تقليدياً على كفاية من المادة العضوية لتعضيد تضاعف هذه الأنواع والتي قد تصل كثافتها إلى ١٠^٦ وحتى ١٠^٩ خلية لكل مليلتر في هذه البيئة التي

يجزم أنها خالية من الكربون . فى حالة ما إذا كان المجموع من الخلايا 10^6 لكل مليلتر يستهلك ١٠٠ نانوجرام من الوسيط لكل مليلتر (لو ١٠٠ ميكروجرام لكل لتر) والحد الحرج عادة يكون أقل من ١٠٠ ميكروجرام / لتر يكون من الصعوبة مع هذه الأنواع لتوضيح أنها لا تستطيع النمو فى محاليل يضاف إليها قليل من الكربون لذلك فإن النمو يحدث حصريا على حساب الوسائط الملوثة غير الموصفة وليس على المركب محل الاختبار . هذه الصعوبة التجريبية ما هى إلا نتيجة للظروف الصناعية فى المزارع النقية لأن معظم الأنواع فى الطبيعة التى تقوم بهدم الجزئيات العضوية المخلقة يحتمل ألا تكون منافسات فعالة مع جيرانها من الأنواع على الكيمائيات التى تحدث طبيعيا . ولو أن العقبة أو الصعوبة التنفيذية فى المزرعة النقية يمكن التغلب عليها باستخدام الأنواع التى تنمو قليلا أو لا تنمو على الإطلاق فى وجود الكربون الملوث.

البحوث على المزارع النقية للبكتريا أظهرت بوضوح وجود تركيز حرج لمصدر الكربون الذى تحته لا يحدث تضاعف على الإطلاق . هذه القيمة تساوى ١٨ ميكروجرام / لتر مع بكتريا إيشير شياكولاى وأنواع بسيدوموناس التى تنمو على الجلوكوز (Shehata and Marr , 1971) و ١٨٠ ميكروجرام / لتر لبكتريا ايروموناس هيدروفيل التى تنمو على النشا (Van der koo et al., 1980) و ٢١٠ ميكروجرام لكل لتر مع بكتريا كورينيفورم التى تستخدم الجلوكوز ، وحوالى ٣٠٠ ميكروجرام / لتر لسلسلة بسيدوموناس النامية على حساب ٤,٢ - دايكلورفينول وحوالى ٥ ميكروجرام / لتر مع سالمونيللا تيفيموريوم التى تزود بالجلوكوز وكذلك ٢ ميكروجرام / لتر للبكتريا التى تمعدن الكونيولين . المخلوط الذى يحتوى على البكتريا اللا هوائية التى تهدم البنزوات والبكتريا التى تمثل H_2 وتحول البنزوات ولكنها غير قادرة على تمثيل المركب تحت مستوى ٢٦ - ٧٩٠ ميكروجرام / لتر (Hopkins et al., 1995) . هذه المعلومة وكذلك الدراسات الفردية على أنواع من البكتريا البحرية التى لها حد حرج بتركيز ٠,١٥ وحتى أكبر من ١٠٠ مللجم / لتر (Jannasch , 1967) وقد اتضح أن التركيزات الحرجة تحتها لا تستطيع أنواع البكتريا الفردية للتضاعف تتباين بشكل كبير . بعض الأنواع لها حدود حرجة عالية مما يثير الدهشة بينما الأنواع الأخرى تكون قادرة على النمو مع تركيز منخفض حتى ٢ ميكروجرام / لتر وليس أقل من ذلك . هذه القيم ذات تأثير خاص على الانهيار الحيوى إذا كان المجموع صغير من البداية ومن ثم يكون التضاعف ضرورى للهدم المحسوس للوسط . فى الحقيقة لوحظ أن المجموع المتوطن من البكتريا التى تقوم بتمثيل ٤,٢ - دانيتروفينول فى التربة لا تصان ولا تتضاعف إذا

كان التركيز ٠,١ منلجم / كجم ولو أن البكتيريا تتضاعف عند تركيزات عالية (Schmidt and Gier, 1989).

لقد تم تطوير نموذج على خلفية نظرية لتقدير التركيز الحرج للمركب العضوي المطلوب لتعزيد تضاعف البكتيريا . تحت القيمة المحسوبة لا يزيد حجم المجموع . لقد وضع النموذج على أساس :

أ - المعدل الأقصى الذي عنده يستطيع الكائن اكتساب طاقة عند تركيز خاص من الوسيط .

ب- المعدل الذي عنده تستخدم الطاقة لصيانة حيويته .

لقد أمكن التنبؤ بأن الحد الحرج يوجد عندما يحتاج الكائن لمدد من الكربون لإعطاء الطاقة اللازمة للصيانة والتي تكون مساوية لمعدل انتشار المركب الكيميائي لسطح الخلية. تحت هذا التركيز يكون قليل جدا من الطاقة متاح للخلية بما يسمح بصيانتها ومن ثم تموت . المعادلة الخاصة بهذه العلاقة هي :

$$T = \frac{1 / Y_{max} (R_d^2 - R_b^2) / 2}{D_{AB} C_b / p - (m / \ln 2) (R_d^2 - R_b^2) / 2}$$

حيث T وقت التضاعف الأقصى للخلايا ، Y_{max} معامل الإنتاج ، R_d و R_b أقطار الخلية عند ظهورها الأول وعند وقت انقسام الخلية على التوالي ، D_{AB} انتشار المركب الكيميائي ، C_b تركيز المركب الكيميائي ، P كثافة الوزن الجاف للخلية (الوزن الجاف مقسوما على حجم الخلية) ، m تساوى معامل الصيانة . ثوابت الانتشار لمعظم الملوثات العضوية حوالى 10^{-10} سم² / ثانية . القيم الشائعة التي وجدت مع البكتيريا هي ٠,٥٥ ، حجم وزن جاف / جرام وسيط ومع Y_{max} ، ٠,٣١ جرام وزن جاف / سم³ مع p ، ١٥ مللجم وسيط / جم وزن جاف / h ساعة للعامل m . باستخدام هذه القيم الشائعة وفرضية أن قطر الخلية عندما تظهر لأول مرة بعد انقسام الخلية تساوى ٠,٥٠ ميكروميتر (R_b) وأن القطر قبل الانقسام الثاني للخلية يساوى ٠,٦٣ ميكروميتر (R_d) فإن فترات التضاعف الأقصى للخلايا مع تركيزات ١٠ ، ١,٥ ، ٠,٥ ميكروجرام وسيط لكل لتر هي ١,٧١ ، ٢١,٠ ، ٥٧,٠ وساعات لا نهائية على التوالي ومن ثم فإن الحد الحرج لهذه الخلايا هو ٠,٢ ميكروجرام / لتر (Schmidt et al., 1985) . من الواضح أن الحد

الحد الحرج الفعلي يجب أن يكون أعلى من ذلك الذي تم اقتراحه بواسطة النموذج لأن الخلية تحتاج طاقة للنمو وليس كل جزيء يصل لسطح الخلية يمر خلال الغشاء وليس كل جزيء ينفذ يستخدم . لذلك فإن النموذج يقدم ويعطي قيمة دنيا . بالإضافة إلى أنه بسبب أن متطلبات واحتياجات طاقة الصيانة تختلف بشكل واضح فيما بين الأنواع وكذلك تكون الحدود الحرجة متباينة كثيراً . لقد استخدمت فرضيات متشابهة لحساب التركيز الحرج والذي تحته لا تصان بكتريا البيوفيلم .

يقل الحد الحرج إذا كانت البكتريا التي تقوم بالتحول عندها بعض مصادر الكربون البديلة لها . في المزرعة المستمرة لبكتريا البحار كمثال فإن التركيز الحرج لاستخدام الجلوكوز وجد يساوي ٠,٤٨ ملجم / لتر إذا كان السكر هو المصدر الوحيد للكربون ولكنه ينخفض إلى ٨ ميكروجرام / لتر في وجود الأرجينين وتقل أكثر في وجود خليط من الأحماض الأمينية (Law and Button , 1977) . لقد تحصل على نتائج مشابهة مع سلالة بسيدوموناس التي تمثل ٣- كلوروبنزوات حيث وجد أن الحد الحرج كان منخفضاً في حالة وجود الأسيتات (Tros et al., 1976) . على نفس المنوال فإن المعدل المنخفض للمعدنة عما هو متوقع كان ٠,٣٩ - وحتى ١,٥ نانوجرام من الفينول لكل لتر بواسطة مخلوط من بكتريا مياه البحيرات وتزيد إلى المعدل المتوقع إذا أضيف تركيزات عالية كثيراً من الأرجينين . في بعض الأحيان مع انهيار البنزوات بواسطة مزرعة بها نوعين من البكتريا اللاهوائية فإن الحد الحرج يزداد مع الأسيتات . هذا يعني أن الحد الحرج يزداد في وجود وسيط آخر . لقد تحصل على تأثير مشابه مع تمثيل الميثان بواسطة مزرعة مختلطة في حالة وجود داي أو تراي - كلورواثيلين . لقد لوحظت ملاحظات قليلة جداً مع تحديد التي يحدث فيها تغير الحد الحرج بواسطة مصادر كربون ثانية وتأثير الوسائط العضوية البديلة كان يعبر عنه فقط عندما يكون المجموع الخاص الذي يقوم بالانهيار الحيوي قادراً على التنافس بشكل فعال على المغذى الثاني في المجتمعات التي تحتوى على أنواع أخرى .

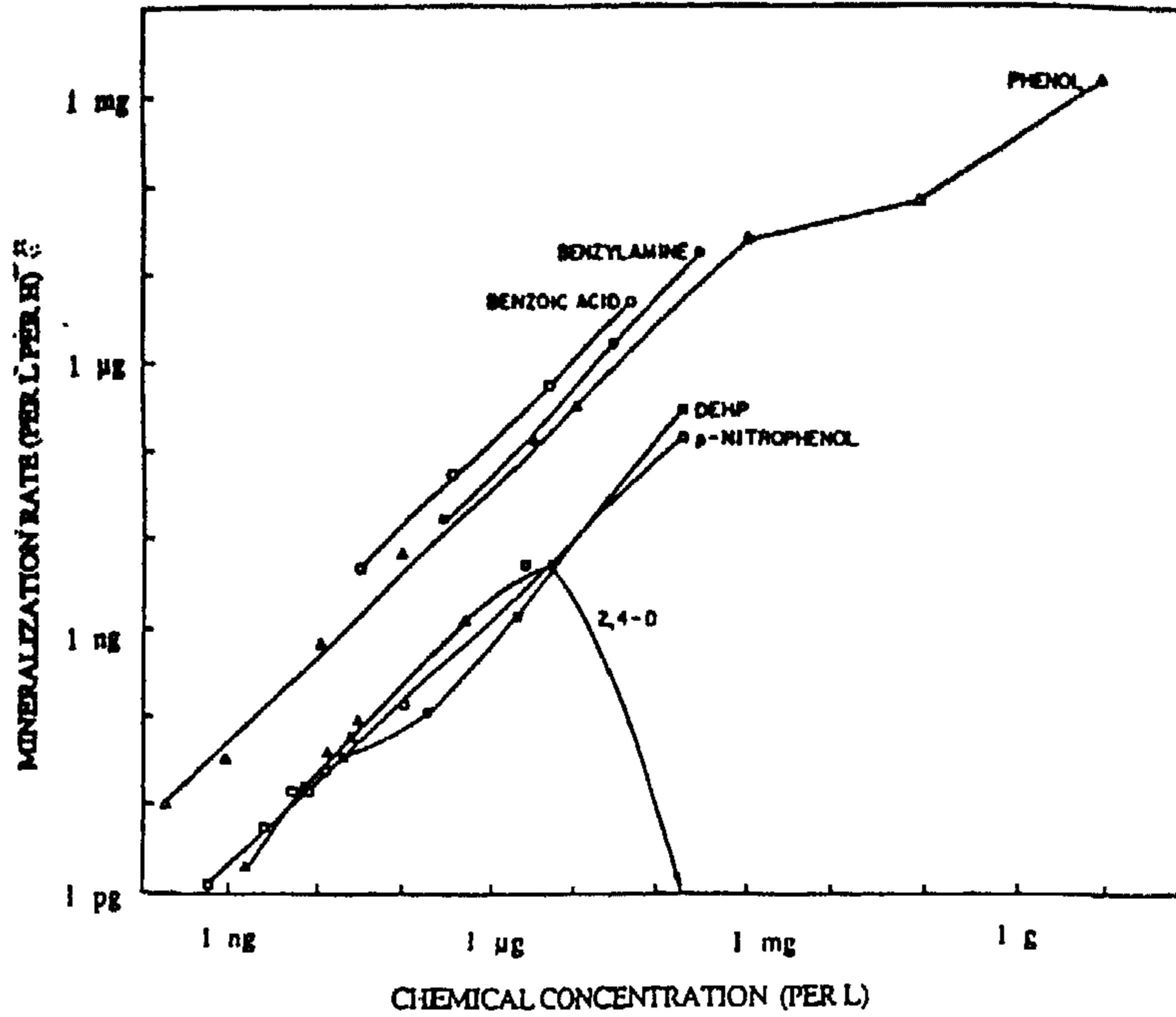
الحد الحرج قد يوجد كذلك لأقلية المجتمعات الميكروبية . لذلك فإن المجتمعات الميكروبية للمياه العذبة أصبحت متأقلمة للمعدنة لمركب ٤- نيتروفينول عند مستويات أعلى وليست أقل من ١٠ ميكروجرام / لتر لأن هذه الأقلية يحتمل أن تكون دليل على الوقت اللازم كي تصبح الخلايا كافية كي تسبب فقد محسوس في المركب الكيميائي حيث أن الحد الحرج قد يعكس خصائص النمو لكل الميكروب في حد ذاته . هذا ولو أن تحفيز نشاط التمثيل في الخلايا البكتيرية قد يكون له حد حرج حتى في غياب النمو كما نأكد من

تحفيز انهيار مركب ٤,٢ - كلوروبنزوات بواسطة اكينتوباكتري بتركيزات أعلى من ١٦٠ ميكروجرام / لتر وليست أقل (Reber, 1982) .

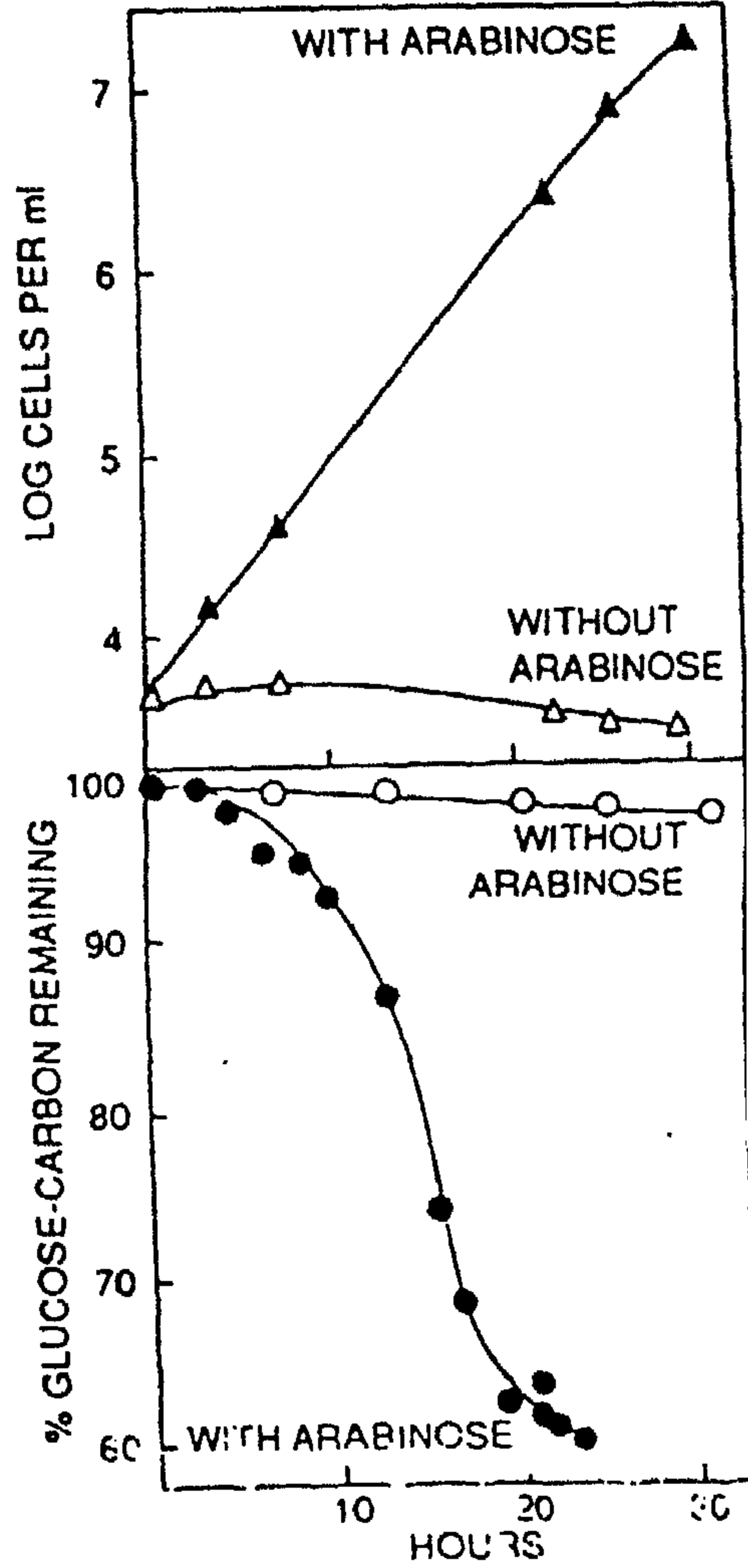
ظاهرة الحد الحرج قد تكون مقيدة لمصادر الكربون ولا يحدث النمو عند تركيزات المغذيات الأخرى تحت قيمة الحد الحرج وكمثال الفوسفور (Button, 1985) . عند هذا الوقت فإن حدوث الحدود الحرجة للمغذيات الأخرى ودورها الكبير للانهيار الحيوى يكون نادرا .

حقيقة أن الانهيار الحيوى لبعض المركبات فى المزرعة النقية وفى الطبيعة لا تحدث تحت تركيز معين لا تعنى أن الحدود الحرجة توجد دائما أو على الأقل عند تركيزات يمكن قياسها بالطرق المتاحة . على العكس فإن العديد من الكيمائيات العضوية تحدث لها معدنة فى البيئات الطبيعية (أو فى العينات التى تجمعها من هذه البيئات وتختبر فى المعمل) عند مستويات تحتها تفشل الوسائط العضوية فى تعضيد النمو . فى المياه الجارية كمثال تحدث معدنة للجلوكوز مع ١,٨ نانوجرام / لتر والدايمثيل أمين والداى ايثانول أمين مع تركيز أقل من ١٠ نانوجرام / لتر وتحدث معدنة خطية لكحول ايزوكسيالات فى المياه مع ٣٣ نانوجرام / لتر . فى مياه البحيرة تأكد حدوث معدنة للنزير أمين مع أقل من واحد نانوجرام / لتر والفينول عند ٠,١٠ نانوجرام / لتر والأنيلين عند ٥,٧ نانوجرام / لتر والمركب ٤,٢ - د عند ١,٥ نانوجرام / لتر وداى (٢- اثيل هكسيل) فثالات عند ٢١ نانوجرام / لتر (الشكل ٤-٨) .

العديد من البيئات تحتوى على مستويات عالية من الكربون فى زيادة عن تلك المطلوبة لتعضيد النمو أو المستويات التى تخلق بشكل ثابت بواسطة إخراجات الكائنات الأخرى (مثل البلاكتون النباتية) أو بواسطة إضافات جديدة تحت هذه الظروف فإن الطاقة المطلوبة للصيانة ونمو المجموع الذى يهدم المركبات محل الاهتمام قد تجابه وتتحقق بواسطة استخدام الجزئيات العضوية الأخرى . كما سيناقش بعد فإن الكائنات الدقيقة قد تقوم بتمثيل اثنان أو أكثر من الوسائط العضوية فى نفس الوقت مما يشير إلى أن تركيزاتها لن تزيد كثيرا . المركب الذى يصون النمو ويوجد عند مستويات أعلى من الحد الحرج يطلق عليه " الوسيط الأولى " والمركب الذى يكون تحت الحد الحرج ولكنه مازال مستمر فى الهدم يطلق عليه " الوسيط الثانوى " .



شكل (٤-٨) : معدلات الانهيار الحيوى فى مياه البحيرات للعديد من المركبات العضوية التى اضيفت عند مدى واسع من التركيزات، (Rubin et al., 1982) كما فى السالمونيللا التى له حد حرج للنمو على الجلوكوز اقل من ٥ ميكروجرام / لتر وتكون قادرة على هدم هذا السكر عند مستوى ٠,٥ ميكروجرام / لتر إذا كانت البكتريا تتضاعف على حساب الأرابينوز الذى كان يوجد فى البداية على مستوى ٠,٥ ملجم / لتر .



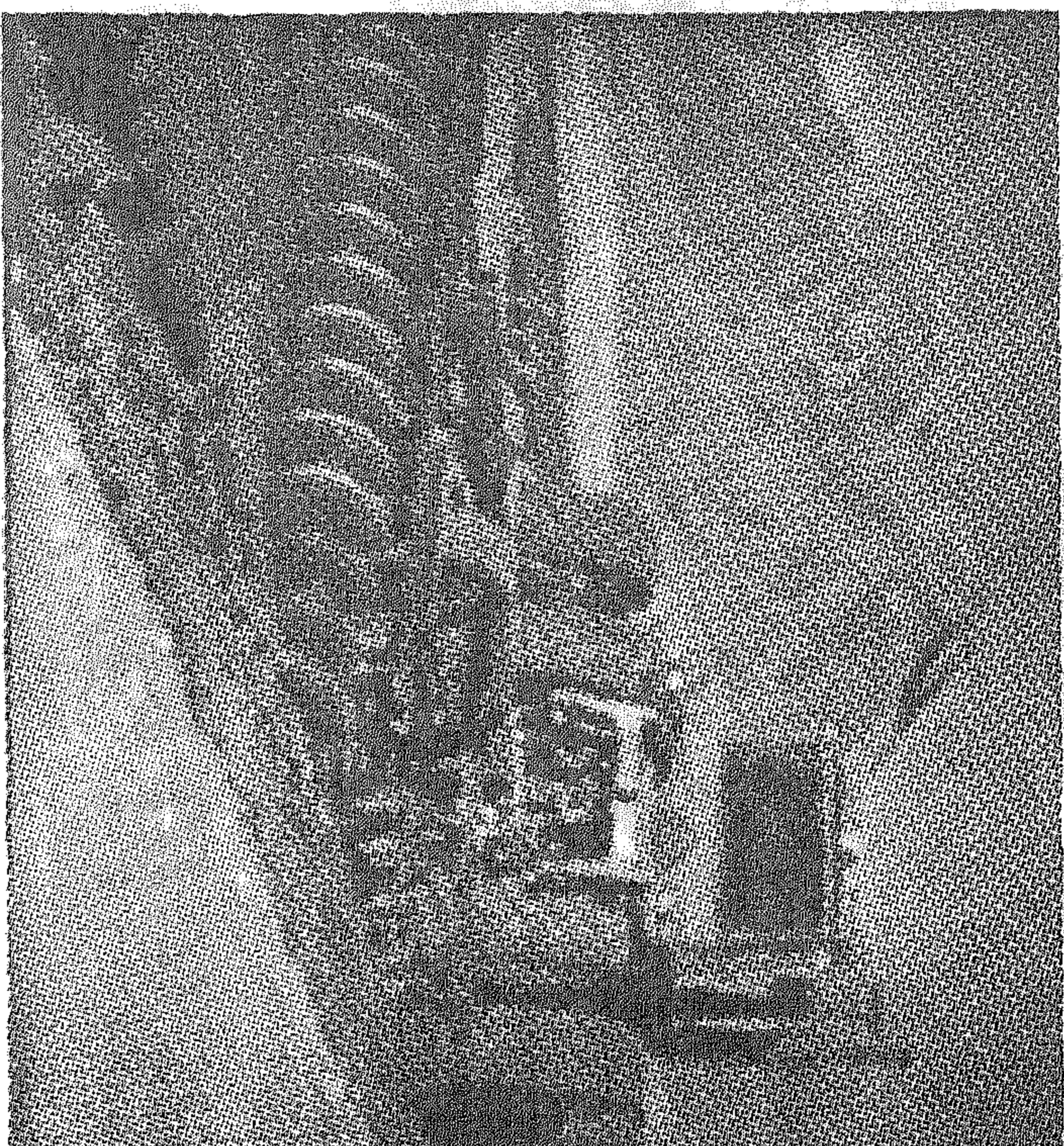
شكل (٩-٤) : عدد السالمونيللا ومعدنة الجلوكوز المعلم إشعاعيا (٠,٥ ميكروجرام / لتر) في البيئة مع وبدون الأرابينوز على مستوى ٥ ملجم / لتر. لقد تم تقدير معدنة الجلوكوز فقط (Schmidt and Alexander, 1984).

REFERENCES

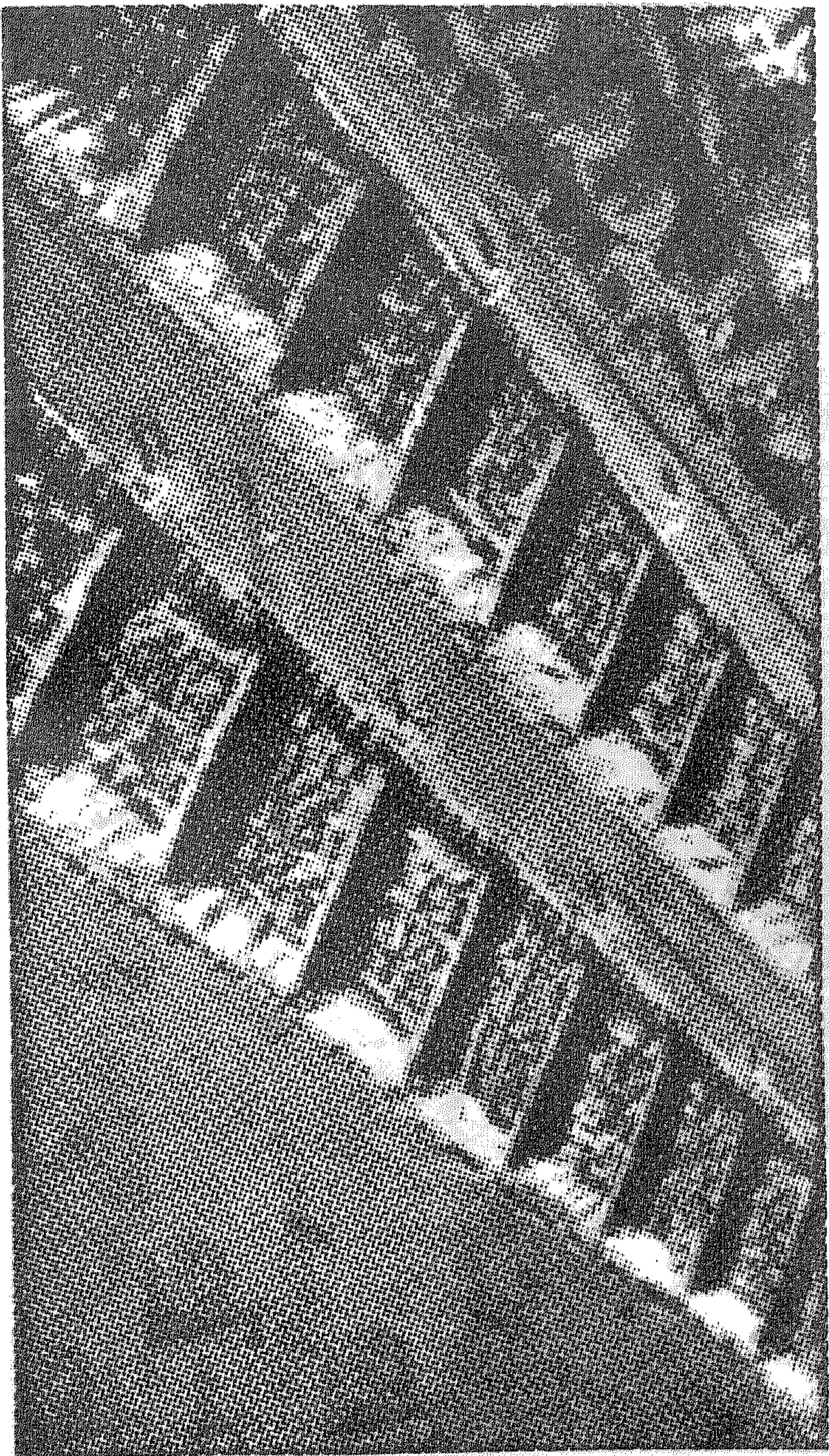
- Ahel, M., Contrad, T., and Giger, W, Environ. Sci. technol. 21, 697-703 (1987).
- Anderson, J.E., and McCarty, P.L., Environ. Sci. technol. 31, 2204-2210 (1997).
- Barber, L.B., II. Thurman, E.M., Schroeder, M.P., and Le Blanc, D.R., Environ. Sci. technol. 22, 205-211 (1988).
- Bender, M., and Conrad, R., Chemosphere 26, 687-696 (1993).
- Bosma, T.N.P., Middeldorp, P.J.M., Schraa, G., and Zehnder, A.J.B., Environ. Sci. technol. 31, 248-252 (1997).
- Button, D.K., Microbiol. Rev. 49, 270-297 (1985).
- Chapman, R.A., Harris, C.R., and Harris, C., J. Environ. Sci. health, Part B B21, 125-141 (1986).
- Efroymsen, R.A., and Alexander, M., Environ. Sci. Technol. 29, 515-521 (1995).
- Fause, S.D., and Aly, O.M., J. Am. Water Works Assoc. 56, 267-279 (1964).
- Fu, M.H., and Alexander, M., Environ. Sci. Technol., 26, 1540-1544 (1992).
- Goldstein, R.M., Mallory, L.M., and Alexander, M., Apl., Environ. Microbial. 50, 977-983 (1985).
- Hoover, D.G., Borgonovi, G.E., Jones, S.H., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 51, 226-232 (1986).
- Hutchins, S.R., Tomson, M.B., and Ward, C.H., Environ. Toxicol. Chem.. 2, 195-216 (1983).
- International Joint Commission, 1978. Cited by J.M. Tiedje, in "Biotransformation and Fate of Chemicals in the Aquatic Environment" (A.W. Mnaki, K.L., Dickson, and J. Cairns, Jr., eds.) pp. 114-119. American Society for Microbiology Washington DC, 1980.
- Jannasch, H., W., Limnol. Oceanogr. 12, 264-271 (1967).

- Katayama, A., Fujimura, Y., and Kuwatsuka, S., J. Pestic. Sci. 18, 353-359 (1993).
- Larson, R.J., Vashon, R.D., and Games, L.M., and "Biodeterioration 5" (T.A. Oxley and S. Barry eds.), pp. 235-245. Wiley, Chichester, 1983.
- Law, A.T., and Button, D.K., J. Bacteriol. 129, 115-123 (1977).
- McCall, P.J., Vrona, S.A., and Kwelley, S.S., J. Agric. Food Chem. 29, 100-107 (1981).
- Namkung, E., Stratton, R.G., and Rittmann, B.E., J. Water Pollut. Control Fed. 55, 1366-1372 (1983).
- Reber, H.H., Eur. J. Appl. Microbiol. Biotechnol. 15, 138-140 (1982).
- Rubin, H/E., Subba-Rao, R.V., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 43, 1133-1138 (1982).
- Schmidt, S.K., Alexander, M., and Schuler, M.L., J. Theor. Biol. 114, 1-8 (1985).
- Shehata, T.E., and Jarr, A.G., J. Bacteriol. 107, 210-216 (1971).
- Tross, M.E., Bosma, T.N.P., Schraa, G., and Zehnder, A.J.B., Appl. Environ. Microbial. 62, 3655-3661 (1996).
- Ursine, C., Chemosphere 14, 1539-1550 (1985).
- van der Kooij, D., Visser, A., and Jijnen, W.A.M., Appl. Environ. Microbial. 39, 1198-1204 (1980).
- van der Meer, I.R., Roelofsen, W., Schraa, G., and Zehnder, A.J.B., FEMS Microbiol. Ecol. 45, 333-341 (1987).
- Williams, P.J. Le B., Berman, T., and Holm-Hansen. O., Mar. Biol. (Berlin) 35, 41-47 (1976).

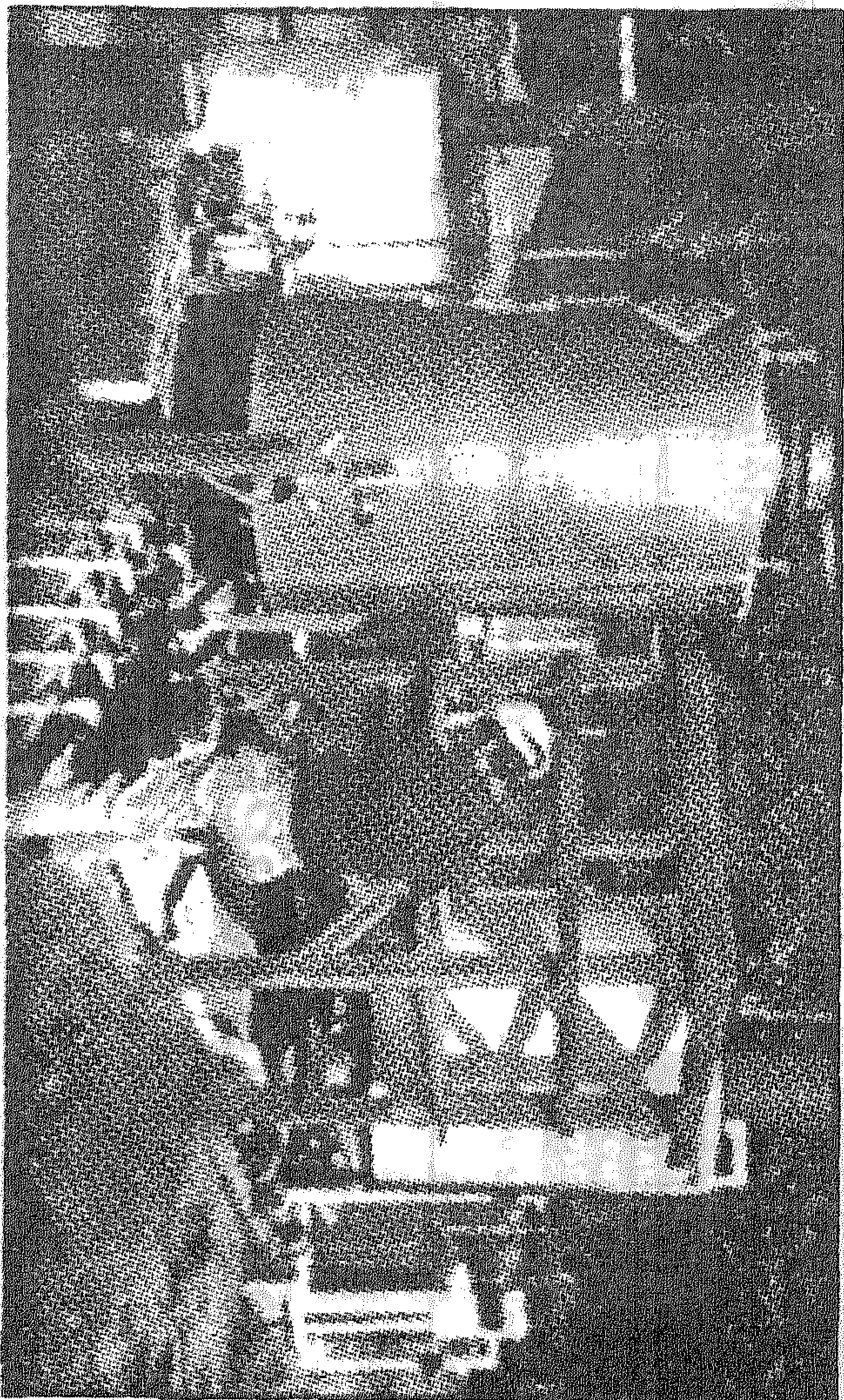
Land farming bioremediation: tilling for aeration



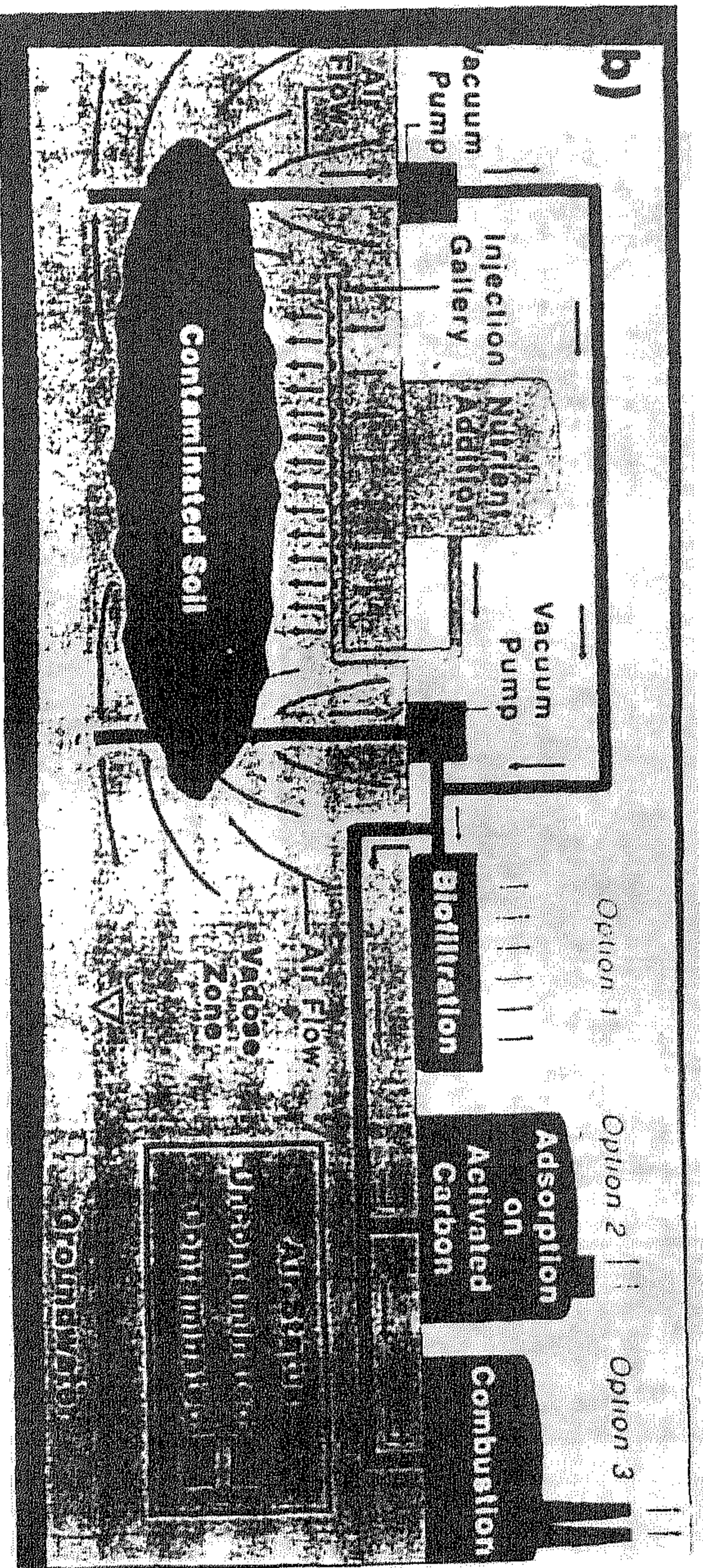
Large scale soil pile bioremediation



Pump and treat / biostimulation



Multi component treatment systems



الباب الخامس

الهندسة الحيوية للأراضى والمياه الجوفية ودور التمثيل المرافق على الملوثات

أولاً : الهندسة الحيوية فى المعالجة بالميكروبات للتخلص من الملوثات

الاصطلاح " هندسة حيوية Bioengineering " يعنى اتحاد النظام الحيوى والنظام المهندس للمعالجة الخاصة بالتلوث الكيميائى غير المرغوب . فى معظم الحالات فإنه يشير إلى استخدام الطرق الهندسية لموائمة و / أو تعظيم العملية الحيوية الجارية فعلاً . فى هذا المقام سوف نناقش الهندسة الحيوية فى الداخل In situ وفى الخارج Ex situ للأراضى والمياه الجوفية . هذه البيئات يمكن أن تتلوث أو تنتج من التسرب أو السرسبة من تنكات التخزين ومن الصرف العرضى أو من الانفراد من الجرارات أو عربات قطار البضائع وفى الصرف الصناعى وفى التسيل من أماكن دفن النفايات فى الأراضى وكذلك من تتابع الأنشطة الزراعية . المعالجة فى الداخل In situ تعنى الأداء الخاص بالمعالجة فى نفس موقع التلوث . مميزات المعالجة بالهندسة الحيوية فى نفس المكان أنها لا تتطلب حفر المادة الملوثة وتحريكها إلى موقع آخر كما أنها تسمح باستمرار الأنشطة فوق الأرض كما أنها تقلل أو تحجم التعرض للملوثات . المعالجة خارج موقع التلوث Ex situ يعنى الاستخلاص و / أو حفر المادة الملوثة للمعالجة فوق الأرض فى نظام المعالجة الهندسية .

أهداف عملية المعالجة بالهندسة الحيوية تتشابه وتتشارك مع عمليات المعاملة الحيوية التقليدية . فى نظم المعاملة الحيوية التقليدية يتم هندسة وعاء المعالجة لتحقيق ظروف مثلى للكائنات الدقيقة كى تنمو . نتيجة لنموها فإن الكائنات الدقيقة سوف تقوم بتمثيل المركب أو المركبات محل الاهتمام وفى العادة تؤدي إلى إنتاج منتجات نهائية غير ضارة Innocuous . من أمثلة هذا المفهوم مصانع معاملة المياه العادم . لهذا الغرض فإن الظروف فى وعاء المعاملة (خزان كبير) تكون مناسبة ومثالية (درجة حموضة مضبوطة ، مهواة جيداً ، معدات التحكم فى معدلات الانسياب بما يحقق وقت تلامس مناسب) لتحفيز وتشجيع الانهيار الحيوى للمواد العضوية فى المياه العادم . فى نظام المعالجة بالهندسة الحيوية فإنه بدلاً من استخدام تلك مصنع لإعالة أو حدوث عملية العلاج

فإن بيئة التربة يمكن أن تهندس حيويًا لعمل وعاء المعالجة في مكانه وتحقيق الظروف المثلى للنمو للكائنات الموجودة في الداخل . التطبيق الفعال لهذا النوع من المعاملة الحيوية يمكن أن يؤدي إلى هدم أو تكسير كامل للملوث أو الملوثات وتحويلها إلى منتجات نهائية غير ضارة في العديد من الحالات .

الإدخال الناجح لطرق وتقنيات المعالجة بالهندسة الحيوية يتضمن اقتراحات متعددة المجالات تتطلب مدخلات من خبراء في الميكروبيولوجي والكيمياء والجيولوجيا وعلم التربة والهندسة البيئية والهندسة الكيميائية (١٨) . لكي نستخدم الهندسة الحيوية بنجاح لمعالجة مشاكل التلوث البيئي فإن الخطوة الأولى تتمثل في الفهم الواعي لخصائص منبت الوسط الذي يجب معاملته وكذلك خصائص (الطبيعية والكيميائية والميكروبيولوجية) للملوث أو الملوثات .

خصائص المنبت أو مادة الوسط Matrix Characteristics

الهدف الشامل لعملية الهندسة الوراثية الحيوية يتمثل في توفير الظروف المثالية للبكتريا الداخلية بحيث تستطيع تمثيل الملوث أو الملوثات محل الاهتمام في معظم الطرق الفعالة الممكنة . فيما يلي وصف مختصر للتربة / البيئات الخاصة تحت السطح والمياه الجوفية والتي تؤخذ في الاعتبار لعمل التصميم المناسب لعملية المعالجة بالهندسة الحيوية.

الأرض / تحت السطح Soil / Subsurface

تتكون التربة من جسيمات تنتج من التجوية Weathering (التفكك والتحلل) للصخور وتحلل الخضرة (٣٧) . كجزء في تعريف التربة يجب تضمين الهواء والماء على امتداد المادة الصلبة . التربة Soil مصطلح يستخدم لوصف " المصادر الطبيعية التي تقع على سطح الأرض كسلسلة متصلة من الأنواع المختلفة من الأراضي " . التصميم المناسب وإنشاء نظام المعالجة بالهندسة الحيوية يكون من الأهمية فهم الخصائص الطبيعية والكيميائية والحيوية للتربة محل الاهتمام .

خصائص التربة تختلف بشكل كبير من منطقة لأخرى كما أنها قد تختلف بشكل كبير داخل نفس المنطقة مكانياً وفي العمق . الخصائص التي تعرف نوع التربة هي قدرة التبادل الكاتيوني ونوع معدن الطين والتدرج والنفذية وحد السيولة ومحتوى المادة العضوية وحجم الجسيمات ودرجة الحموضة والمسامية وقوام التربة . التعريف المختصر لكل من هذه المصطلحات مدون في جدول (٥-١) . لوصف عدم تجانس التربة تم وضع وتطوير التجانس ونظم التقسيم . من أكثر التقسيمات الشائعة الاستخدام الاثنان وهما :

نظام تقسيم التربة الموحد (USCS) ونظام تقسيم التربة الأمريكى الشامل فى وزارة الزراعة الأمريكية (USDA) . فهم عدم تجانس مادة الأرض يؤخذ فى الاعتبار لأنه عامل محدد فى المعالجة لأن هذه الخصائص تؤثر على حركة الملوث أو الملوثات وكذلك حركة الماء والهواء وهى ضرورية لتعميم الهندسة الحيوية الناجحة للتخلص من الملوثات والمواد الغريبة .

الماء الأرضى Ground water

كل المياه تقع تحت سطح الأرض يشار إليها بالمياه الأرضية . الماء الأرضى يوجد فى منطقتين مختلفتين كما فى الشكل (٥-١) . المنطقة غير المشبعة التى توجد تحت سطح الأرض مباشرة تحسوى على الماء والهواء . فى معظم المناطق توجد المنطقة المشبعة تحت المنطقة غير المشبعة . هذه المنطقة تتميز بكل ما هو مفتوح (فراغات المسام) والتى تملأ بالماء . تبعا للحصر الجيولوجى الأمريكى اتضح أن الماء الذى يقع فى المنطقة المشبعة هو الماء الوحيد الذى يطلق عليه الماء الأرضى . تجديد أو إعادة الملاء للمنطقة المشبعة تحدث خلال ترشيح الماء من سطح الأرض خلال المنطقة غير المشبعة وهو ما يطلق عليه الهذاب الشعرى Capillary fringe . الماء فى هذه المنطقة يمسك بواسطة الجذب السطحى . جدول الماء Water table هو المستوى الموجود فى المنطقة المشبعة الذى عندها يمسك الماء بواسطة الجذب السطحى . يمكن الرجوع للدراسات المرجعية ٢١ ، ٢٧ ، ٤١ .

النشاط الميكروبي فى التربة والماء الأرضى

الأراضى تحت السطح توفر مأوى مناسب لتضاعف الكائنات الدقيقة . هذا ولو أن التوزيع الرأسى للكائنات الدقيقة فى التربة يختلف بشكل كبير تبعا لنوع التربة . نوع التربة يقدر ما إذا كانت الملوثات تنهار حيويًا عندما تمر من منطقة الغابوز .

جدول (٥-١) : قاموس عن المعايير المستخدمة في تقسيم الأراضي

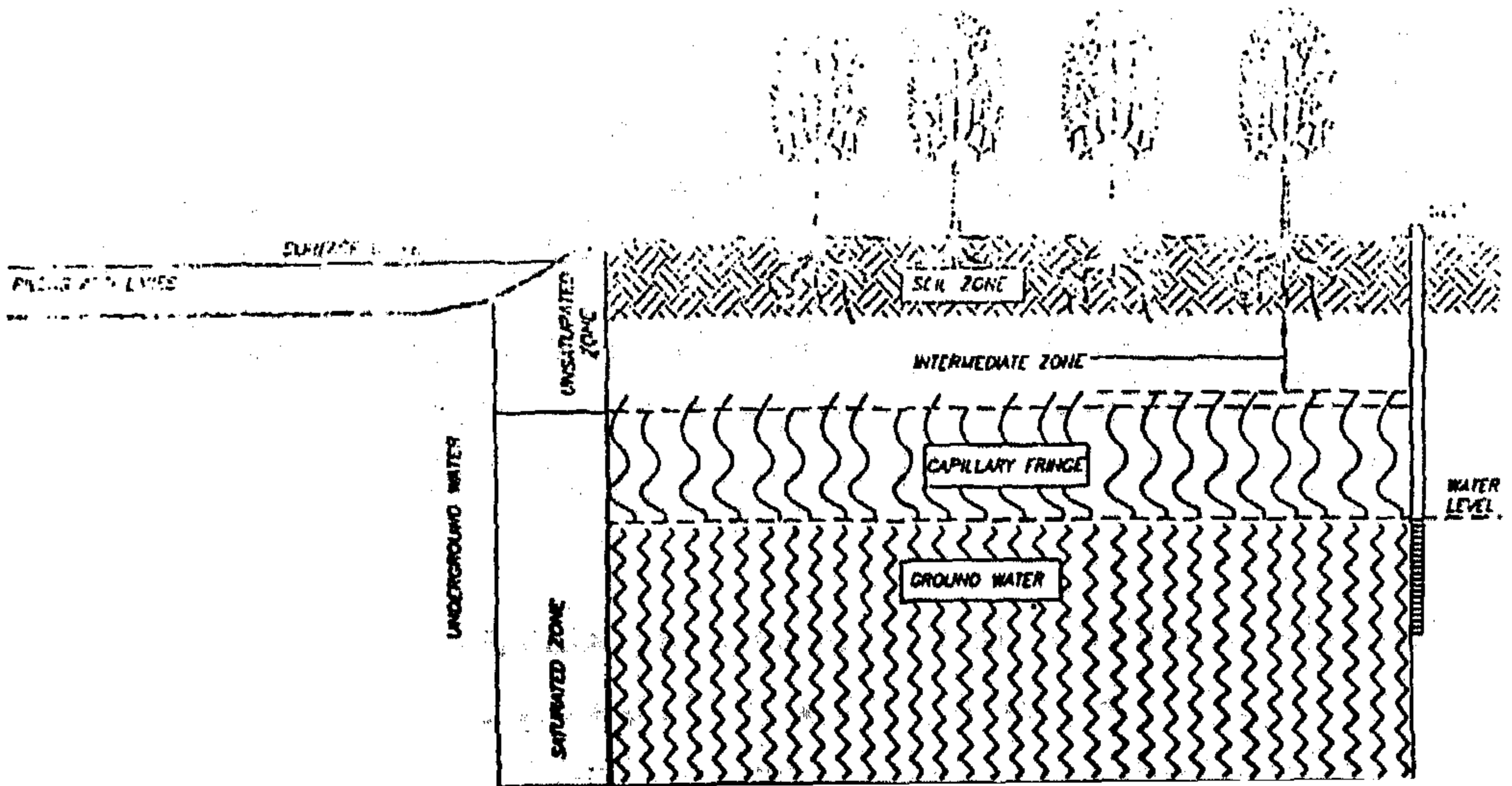
سعة التبادل الكاتيوني Cation exchange capacity	يحدث التبادل الكاتيوني عندما (الجسيمات المشحونة كهربيا) تكون أيونات في المحلول تحل محل الأيونات المرتبطة بالمواد الجيولوجية . الاصطلاح التبادل الكاتيوني يشير إلى التبادل بين الكاتيونات التي تتوازن مع شحنة السطح على سطح التربة والكاتيونات الذائبة في الماء .
نوع معدن الطين Clay type	معادن الطين عبارة عن مجموعة من معادن السليكات المعقدة وبالضرورة الومنيوم . معظم معادن الطين تنتمي إلى الكاولين وسمكتيت (مونتوروليت) والاليت وتعتبر الميكاس والكلوريتات قريبة منها .
المسامية الفاعلة Effective porosity	هي نسبة وفي العادة يعبر عنها كنسبة مئوية للحجم الكلي للفراغ Voids المتاح لنقل السائل إلى الحجم الكلي للوسط المسامي .
الترج Gradation	أسلوب وخطوات التقسيم الاعتباري والتصنيفي للمدى الضرري المستمر لحجوم الجسيمات (للتربة والرواسب أو الصخر) في سلسل للأقسام أو التدرجات لغرض قياسية المسميات للتحليل الإحصائي .
النفاذية الحقيقية Intrinsic permeability	مقياس السهولة النسبية التي من خلالها ينقل وسط المسام السائل تحت تدرج مؤثر . النفاذية الحقيقية هي خاصية الوسط لوحده الذي يعتمد على شكل وحجم الفتحات التي يتحرك السائل خلالها .
حدود السائل Liquid Limit	محتوى الماء الحاجر بين حالات النصف سائلة والبلاستيكية للتربة .
محتوى المادة العضوية Organic matter content	يتعلق أو يرتبط بكمية (نسبة مئوية) الكربون في المادة . المركبات العضوية فيها إيدروجين مرتبط مع الكربون .
حجم الجسيمات Particle size	الأبعاد العامة مثل متوسط القطر أو الحجم للجسيمات في الراسب أو الصخر أو الحبيبات ذات المعدن الخاص الذي يكون الراسب أو الصخر بناء على فرضية أن الجسيمات كروية أو أن المقاييس يمكن التعبير عنها كأقطار للكريات المكافئة . من الشائع قياسها بواسطة الغربلة أو بواسطة حساب اللزوجة N أو تقدير مساحات الصور الميكروسكوبية .
درجة الحموضة pH	اللوغاريتم السالب لنشاط أيون الهيدروجين في المحلول وهو مقياس للحموضة أو القاعدية .
المسامية Porosity	مقياس الفراغ البيني الذي يوجد في الصخر (أو التربة) معبرا عنه كنسبة مئوية للفراغ إلى الحجم الكلي أو الشامل للصخر .
قوام التربة Soil texture	الحالة الطبيعية للتربة تبعا للنسبة النسبية للرمل والصلت والطين .

* يمكن الرجوع للدراسات لمرجعية ٧ ، ١٧ ، ٤١ .

هناك دراسات عديدة تناولت الانهيار الميكروبي للملوثات المختلفة في التربة (المراجع ٣٤ ، ٦١ ، ٦٢ ، ٦٤) . هناك دراسات تشير إلى أن الطبقة الصلبة تحت الماء تحتوي على مجاميع من الميكروبات (٦ ، ٢٢ ، ٢٦ ، ٢٩ ، ٣٠) . كذلك توجد دراسات عديدة عن الانهيار الميكروبي للملوثات الكيميائية في هذه البيئات (١ - ٣ ، ٢٤ ، ٣١ ، ٣٥ ، ٤٣ ، ٤٩ ، ٥١ ، ٦٠ ، ٦١ ، ٦٣) .

خصائص أو صفات الملوث The properties of the contaminant

طبيعة الملوث أو الملوثات توضح أو تملأ ما إذا كانت العمليات الحيوية يجب أن تؤخذ في الاعتبار للمعالجة الحيوية . لذا فإن الخطوة الأولى في تقييم التطبيقات الممكنة للهندسة الحيوية تتمثل في فهم خصائص الملوثات . المكان الأول لجمع المعلومات عن الملوث هو " بيانات أمان المادة (MSDS) Safety data sheet . هذه وثيقة تجهز وتقدم بواسطة صانع المركب وهي تتضمن الصفات الطبيعية والكيميائية والتوكسيكولوجية . يجب عمل حصر مرجعي كذلك لتوضيح ما إذا كان الانهيار الحيوي لمركب ما أو للمركبات الخاصة قد تحقق أو بيان الصعوبات في هذا المقام . وكالة حماية البيئة الأمريكية EPA تملك بيانات عديدة يمكن الاستفادة منها في هذا المقام مثل ATTIC (المرجع ٦١) VI SI TT (المرجع ٦٣) .



شكل (١-٥) : رسم توضيحي يمثل الماء الأرضي Underground water

الهدف من هذا البحث الحصول على الكثير من المعلومات حول الملوثات بقدر الإمكان بما يمكن من التنبؤ بمسارات الهجرة المؤثرة وتقييم ما إذا كانت الظروف حول الموقع مناسبة أو يمكن جعلها مناسبة للفعل الميكروبي على الملوثات . هذا يتضمن فهم الخواص الطبيعية والكيميائية والميكروبيولوجية للملوث .

الصفات الطبيعية الكيميائية Physicochemical properties

تقدير الصفات الكيميائية للملوث ضرورية لتقييم المآل والنقل المؤثر وكذلك تحديد الفاعلية للانتهيار الحيوى . الصفات التالية تستخدم لتوصيف الملوث وتحديد مسارات الهجرة أو الحركة المؤثرة بمجرد أن يتحرر وينفرد ويصل إلى البيئة (١٧ ، ٣٩ ، ٤١ ، ٤٧) .

الكثافة Density : كثافة المادة هي نسبة كتلتها إلى حجمها . هذا المعيار هام في تقييم ما إذا كانت السوائل والمواد الصلبة سوف تطفو أو تغرق في الماء أو ما إذا كان الغاز أخف أو أثقل من الهواء .

معامل الامصاص الأرضى Adsorption coefficient for soils : الدرجة التى إليها يوزع الملوث نفسه بين الأوساط أو المراحل الصلبة أو السائلة فى التربة المشبعة أو غير المشبعة بالماء وهى نتيجة للعديد من الصفات الطبيعية والكيميائية لكلا الملوث والتربة . المعيار Koc يستخدم لتوضيح ميل الملوث للامصاص . Koc هى نسبة كمية المركب الكيميائى المدمصة لكل وحدة وزن من الكربون العضوى فى التربة إلى تركيز الملوث فى المحلول عند الاتزان . درجة الامصاص لن تؤثر فقط على حركة الملوثات ولكنها قد تؤثر على التطاير والانتهيار الضوئى والتحلل المائى والانتهيار الحيوى .

الذوبان فى الماء Solubility in water : هو مقياس للدرجة التى عندها يذوب المبيد فى الماء . الذوبان فى الماء هو من وظيفة الحرارة . وجود الأملاح الذائبة أو المعادن فى الماء قد يؤثر كذلك على الذوبانية . المادة العضوية التى تذوب طبيعياً تؤثر كذلك على ذوبانية الملوثات .

الذوبان فى المذيبات المختلفة Solubility in various solvents : هذا مقياس للدرجة التى عندها يذوب فيها سائل فى سائل آخر أو مذاب صلب فى مذاب سائل والغازات فى السوائل . هذه الذوبانية تعتمد كذلك على الحرارة . هذا المعيار هام ومن ثم يجب أن يؤخذ فى الاعتبار عندما يوجد أكثر من ملوث واحد فى نفس الموقع .

معامل التجزئ ء بين الأوكتانول والماء Octanol – water partition coefficients : هذا مقياس يوضح ميل الملوث أو الملوثات للتوزيع بين التربة والماء الأرضى . Kow هو معامل التوزيع بين الأوكتانول – الماء وهو يعرف بأنه نسبة تركيز الملوث أو الملوثات فى وسط الأكتانول إلى تركيزه فى الوسط المائى فى نظام ثنائى الوسط أوكتانول – ماء .

التطاير من التربة Volatilization from soil : هذه هى العملية التى بواسطتها يتطاير الملوث فى صورة بخار من التربة إلى الغلاف الجوى . كى يستمر تواجد ودوام ثبات الملوث فى الأرض يتوقف على تطاير الملوث . العوامل مثل خصائص التربة وصفات الملوث وظروف الموقع تؤثر على المعدل الذى يتطاير المركب من التربة .

التطاير من الماء : هذه هى العملية التى عن طريقها يتبخر الملوث فى صورة بخار إلى الغلاف الجوى من الماء . ميل الملوث للتطاير من الوسط المائى إلى الغلاف الجوى أو فى الأرض يمكن تقديره من قانون Henry's Law يشير أو ينص هذا القانون على أنه عندما يصبح المحلول مخفف جداً فإن الضغط البخارى للملوث يتناسب مع تركيزه أى أن الضغط البخارى للملوث يكون مساوياً لثابت قانون هنرى مضروباً فى تركيز الملوث فى الماء .

قيم هذه المعايير يمكن الحصول عليها أو تقديرها من مصادر متعددة مثل Lyman (99) ، et al. ، (41) و Mercer et al. (58) و Verschueren .

الخصائص الميكروبيولوجية Microbiological properties

عندما نقوم بتقييم أهمية ومقدرة استخدام العمليات الميكروبيولوجية فى معالجة الأراضى الملوثة والمياه الجوفية يكون من المفيد وضع قائمة بمتطلبات النمو البكتيرى الذى يعتبر أساس التقييم كما اقترح بواسطة (45) Porkin and Calabrin . إذا كانت مادة الموقع قابلة للهندسة الحيوية لمواكبة هذه المعايير فإن استخدام المعالجة الحيوية ستكون اختبار عملى للمعالجة . هذه القائمة تتضمن مصدر الكربون والطاقة ومستقبل الإلكترون (طبيعة البيئة) والمغذيات والحموضة الملائمة والحرارة وغياب المواد السامة والملائمة المناسبة . فيما يلى عرض مختصر لهذه المعايير .

مصدر الكربون والطاقة : كى تصون الكائنات الدقيقة نفسها يجب تواجد مركبات عضوية قابلة للانهيار الحيوى كى تعمل كمصدر للكربون والطاقة . المادة الملوثة أو الملوثات قد تقوم بهذا العمل فى بعض الحالات . ولو أن هذا يعتمد على تركيز الملوث

والميكانيكية التي يتحول بواسطتها من خلال الاستخدامات الأولية أو الثانوية أو من خلال التمثيل المرافق .

مستقبل الإلكترون : مستقبل الإلكترون هو المادة التي تقبل الإلكترونات خلال تفاعل الأكسدة - الاختزال (وهي العملية التي يتكسر بواسطتها الملوث إلى نواتج نهائية غير ضارة) . الأكسجين هو مستقبل الإلكترون في البيئات الهوائية . النتراة هو مستقبل الإلكترون في البيئات ناقصة الأكسجين . الكبريتات وثاني أكسيد الكربون أو المواد العضوية المختزلة تعمل كمستقبلات للإلكترون في البيئات اللا هوائية .

المغذيات : المغذيات هي مواد تؤخذ للداخل بواسطة الكائنات الدقيقة من بيئاتها وتستخدم في تفاعلات التمثيل . المغذيات عبارة عن مواد مثل النتروجين (الذي يمكن أن يوجد في صورة أمونيوم ، نترت ، نترات ، أو نتروجين عضوي ، والفوسفور (يوجد كأرثوفوسفات) وكبريت (مطلوب كسلفات في البيئات الهوائية وسلفيد في البيئات اللا هوائية) . قد توجد مواقع قد لا توجد فيها العناصر الدقيقة (مثل البوتاسيوم ، الحديد ، موليبدنم ، زنك) بكميات كافية وقد تكون هناك حاجة لإضافتها .

درجة الحموضة الملائمة : مع معظم الأنشطة الميكروبيولوجية فإن درجة الحموضة pH يجب أن تحفظ في مدى ٦,٥ - ٨,٥ .

درجة الحرارة : درجة الحرارة من العوامل الهامة بسبب وجود مدى خاص تعمل فيه مسارات التمثيل الميكروبيولوجي والإنزيمات بكفاءة . بالنسبة لنظم المعالجة بالهندسة الحيوية فإن درجة الحرارة تؤثر على فترة التلامس المطلوبة وللمعاملة الهوائية وذوبان الأكسجين .

غياب المواد السامة : المادة السامة واحدة من تلك المواد التي تعمل على تثبيط الذي عنده يحدث النشاط الميكروبيولوجي . ما إذا كانت المادة سامة أم لا تعتمد على التركيز وخصائص المادة ومقدرة الكائنات الدقيقة على التكيف مع وجودها وكذلك وقت التعرض .

التلامس المناسب : كي يحدث الانهيار الحيوي للملوث يجب أن يكون هناك تلامس كافى بين المادة الملوثة والكائنات الدقيقة . هذا يعتبر معيار محدد يجب أن يؤخذ في الاعتبار عند تصميم نظام الهندسة الحيوية . يجب تحقيق تلامس مباشر بين الملوث والكائنات الدقيقة التي تقوم بعملية الانهيار الحيوي والمواد المصححة الأخرى (المغذيات ، مانح الإلكترون ، ضابطات درجة الحموضة) . بالنسبة لنظم المعالجة في نفس الموقع فإن هذا يتأثر بشكل كبير بواسطة الخصائص الهيدرولوجية للموقع .

أمثلة عن تكنولوجيا عملية الهندسة الحيوية لمعالجة التربة والمياه الجوفية

العديد من العوامل تؤثر على اختيار المناسب للمعالجة من خلال نظم الهندسة الحيوية . هذه تشمل طبيعة الملوث أو الملوثات ودرجة التلوث وخصائص الموقع وأهداف التنظيف والاقتصاديات . ليس في الإمكان أن تجد اقتراب منفرد للمعالجة يناسب كل موقع وأي ملوث ويصلح لكل موقف للمعالجة . لذلك لا يوجد نظام واحد للمعالجة الحيوية يصلح للتطبيق مع جميع مواقع والحالات التي تتطلب المعالجة . يجب أن يقيم كل موقع منفردا وعلى حدة . التصميم الملائم والتنفيذ وتطبيق عملية المعالجة بالهندسة الحيوية تتطلب اقتراب متعدد النواحي والمعرفة لتوصيف الهيدروجيولوجية والخصائص الجيولوجية والكيميائية والميكروبيولوجية للموقع والوضع بكفاءة . عندما يتم تقييم الموقع والوقوف على خصائصه جيدا يمكن وضع تصميم ناجح لعملية المعالجة . المعالجة الحيوية تقدم ميزة إمكانية التحطيم الجزئي أو الكامل للملوثات على عكس النقل البسيط للتلوث إلى مرحلة أخرى من البيئة . عمليات المعالجة بالهندسة الحيوية الممكنة تشمل الضخ والعلاج والتهوية الحيوية معالجة الأرض ومفاعلات العجينة وتكنولوجيا المعالجة الخليط .

الضخ والمعالجة Pump and treat : تكنولوجيا المعالجة بالضخ والمعاملة تتكون من استخلاص الماء الأرضي الملوث وعلاجه أو معاملته على السطح . هذه التكنولوجيا تؤخذ في الاعتبار بوجه عام عندما توجد مستويات كبيرة من تلوث الماء الأرضي . هناك إمكانية استخدام هذه المياه بعد الاستخلاص والمعاملة السطحية (طبيعيا وكيميائيا وحيويا) حيث يعاد حقنها لتحفيز التدفق الأرضي وكذلك لتنشيط الأنشطة البيولوجية في نفس الموقع .

لقد بدأت التكنولوجيا الخاصة بمعاملة أو معالجة تسرب خط الأنابيب الذي فيه ٣١٨٦ برميل من الجازولين عالية الأوكتان في الطبقة الصلبة تحت الماء بواسطة Raymond (48) . لقد أوضح هذا المشروع أنه مع توفير الظروف المناسبة تحت السطح من خلال إضافة الأكسجين والمغذيات فإن الكائنات الدقيقة الموجودة يجب أن تنشط لتحفيز انهيار الملوثات من الأيدروكربونات .

الانهيار الحيوي للملوث أو الملوثات كان هدف العديد من نظم الضخ والمعاملة الهندسية الحيوية . بسبب الظروف الهيدروجيولوجية عند موضع خاص فإن تسرب الأكسجين قد يصبح هو العامل الحرج الذي يحدد مقدرة الكائنات الدقيقة الهوائية على هدم الملوث أو الملوثات . نتيجة لذلك تم دراسة وفحص ميكانيكيات أخرى لإدخال الأكسجين

فى المناطق الملوثة ذات المحتوى الواسع من الأكسجين المذاب . حقن فوق أكسيد الأيدروجين فى الماء الأرضى واحدة من الطرق للتغلب على صعوبات تيسر الأكسجين . اثنين مول من فوق أكسيد الأيدروجين المتحلل تنتج ٢ مول من الماء وواحد مول من الأكسجين . هذه العملية تؤدى إلى إدخال الأكسجين فى الماء الأرضى . لقد درست هذه العملية بواسطة باحثين كثيرين فى المعمل والحقل (٢ ، ٣٣ ، ٣٥ ، ٣٦ ، ٥٦ ، ٥٧) .

انهيار المركبات الكلورينية الأليفاتية تراى كلورواثيلين (TCE) ، سيس ٢,١ - داي كلورو اثيلين (Cis - DCE) ، ترانس ٢,١ - دايكلورو اثيلين (Trans - DCE) والفينيل كلوريد (٧٢) تأكد فى الحقل بواسطة مجموعة من جامعة ستانفورد بكاليفورنيا . المعالجة الحيوية للمركبات الأليفاتية الكلورينية تتطلب اقتراب مختلف بسبب عدم قدرة الكائنات الدقيقة المتوطنة لاستخدام هذه المركبات كوسائط أولية للنمو . هذا ولو أنه لوحظ أن هذه المركبات يمكن أن تتكسر كوسائط ثانوية بواسطة الكائنات الدقيقة التى ميسر لها وسيط أولى آخر للنمو . لقد أوضحت دراسة ستانفورد أن الموقع يمكن هندسة حيويًا لتحفيز التحولات الحيوية فى نفس الموقع للمركبات الأليفاتية الكلورينية بواسطة مجتمعات الكائنات التى تتغذى على الميثان والميكروبات التى تتغذى على المواد العضوية . أظهرت الدراسة جدوى تشجيع تطور المجموع المتوطن للبكتريا التى تتغذى على الميثان عن طريق إمدادها بكميات مناسبة من الأكسجين والميثان . لقد لوحظ أنه بمجرد تشجيع المجتمعات الميكروبية الخليطة النامية على الميثان فإن المركبات الأليفاتية الكلورينية تم هدمها بمعدلات خلال مدة تراوحت من متوسط السرعة (نصف فترات الحياة كانت أيام قليلة) إلى سريعة جدا (نصف فترة الحياة أقل من يوم واحد) . فيما عدا حالة واحدة تم تمثيل المركبات الأليفاتية الكلورينية إلى نواتج نهائية غير ضارة . الاستثناء الوحيد تمثل فى إنتاج مركب وسيط انتقالي . لقد تم تعريف هذا المركب على أنه ايبوكسيد للترانس DCE ، ترانس ٢,١ - دايكلوروأكسيران . هذا ولو أنه لوحظ أن المركب يهدم عبر ميكانيكية التحلل المائى مع نصف فترة حياة تقارب ٤ أيام على درجة ١٨° م .

التهوية الحيوية Bioventing : التهوية الحيوية اصطلاح لوصف اندماج Merger

تكنولوجيا استخلاص بخار التربة مع المعالجة الحيوية . اللجوء لنظام استخلاص بخار التربة يؤدى إلى تنشيط أنشطة الانهيار الحيوى الهوائى فى التربة ولو أن هذا ليس الهدف الأولى لتكنولوجيا المعالجة . أهداف التهوية الحيوية تتمثل فى هندسة معدلات انسياب البخار . والتوازن الغذائى فى الأراضى لتعظيم النشاط الميكروبيولوجى . كى تكون التهوية الحيوية ناجحة يجب أن يوجد كمية مناسبة من الماء فى المنطقة غير المشبعة بما يسمح بنقل إنزيمات الانهيار الحيوى .

محدودية التهوية الحيوية قد تكون طبيعية أو كيميائية أو تشغيلية . المحدوديات الطبيعية وظيفة الدرجة التي عندها يمكن أن يتحرك الهواء خلال مادة التربة . حركة الهواء يسيطر عليها بواسطة نفاذية التربة ودرجة عدم التجانس وتشبع الماء . المحدودية الكيميائية الأساسية تتعلق بدرجة تطاير الملوث أو الملوثات والانهييار الحيوى والذوبانية المحدودة التشغيلية مثل التطبيق المناسب والتشغيل الكفء وصيانة النظام وهى تمثل مفاتيح نجاح نظام المعاملة بالتهوية الحيوية .

التهوية الحيوية محل اهتمام وجذب بوجه خاص لعملية المعالجة للايدروكربونات البترولية فى نفس الموقع للأراضى غير المشبعة . الدراسة الأولى التى وثقت الانهييار الحيوى للجازولين نشطت نتيجة للتهوية الجيدة فى منطقة الفانوز كما تأكد من أبحاث معهد البحوث فى تكساس . أوضحت هذه الدراسة أن التهوية قادرة على إزالة الجازولين طبيعياً كما تحفز النشاط الميكروبى .

لقد استخدم اقتراب التهوية الحيوية لمعالجة كمية تقارب ١٠٠ ألف لتر من وقود الطائرات فى القاعدة الجوية بجدان Ogden ولاية يوتا الأمريكية . لقد وجد التلوث أولياً فى العشرين متر العلوية فى الموقع . يقع الماء الأرضى على بعد ٢٠٠ متر تقريباً على المستوى الإقليمى مع وجود ماء عرضى فى بعض الأحيان فى منطقة السوارى . فى البداية تم إنشاء أبار مهواة وتشغيلها لتحفيز تطاير وقود الطائرات . بعد سنة من التشغيل تم خفض معدل التهوية من ٢٥٠٠ إلى ١٥٠٠ إلى ١٠٠٠ م^٣ / ساعة لتوفير التهوية اللازمة للانهييار الحيوى وخفض التطاير . لقد كانت العملية المدمجة ناجحة فى التخلص من الكتلة الكلية للوقود 4 - JP على صورة كربون بما يقارب ٥٢٠٠ كجم خلال التهوية و ٤٢٠٠٠ كجم خلال الانهييار الحيوى .

لقد تمت دراسة دور التهوية الحيوية كبديل للتخلص فى معالجة الحجم غير المعروف من الوقود الذى تتأثر أو تسرب عند الحقل الخزان من القاعدة الجوية تيندال بولاية فلوريدا . لقد أجريت العملية فى الحقل فى نفس الموقع لمدة ٧ شهور . لقد كانت تربة الموقع من رمل الكوارتز ذات الجسيمات ما بين الدقيقة والمتوسطة . لقد كان عمق الماء الأرضى ٠,٥ - ١ متر .

لقد لوحظ أن معدلات الانهييار الحيوى والتطاير كانت أعلى كثيراً فى القاعدة الجوية هيل . لقد اعتقد أن هذه المعدلات العالية ترجع إلى متوسط المستويات العالية للتلوث ، درجات الحرارة الدافئة ، وظروف الرطوبة المحيطة . أظهرت نتائج الدراسة أن إضافات المغذيات والرطوبة لم تزيد معدلات الانهييار الحيوى . البيانات من اختبارات انسياب

الهواء أظهرت أن نقصان معدلات الانسياب زادت من النسبة المئوية للايدروكربون الذي يزال بواسطة الانهيار الحيوى وينقص النسبة المئوية لازالة الايدروكربون بالتطاير بالنسبة للكتلة الكلية للايدروكربون المزال .

المعاملة الحيوية للأرض Biological Land treatment

المعالجة الحيوية للأرض عبارة عن تكنولوجيا المعالجة للتربة الملوثة حيث توضع فى خلية المعاملة الهندسية والمجهزة لتحفيز النشاط الميكروبيولوجى وتحفيز الانهيار الحيوى . هذا النوع من تكنولوجيا الانهيار الحيوى يمكن أن يكون اختياريا جاذب عندما تكون الاراضى الملوثة واجب حفرها كما توجد مساحات كافية فى الموقع لوضع خلية المعالجة .

معظم عمليات المعالجة الحيوية للأرض تصمم لتحفيز النشاط الميكروبيولوجى الهوائى. لذلك فإن نقل الأكسجين يكون فى الغالب المكون الأكثر أهمية فى العملية . هذا العامل تتمثل أهميته بوضوح عند إنشاء خلية المعالجة لتحقيق تهوية كافية ومناسبة فإن العمق الأقصى الذى يمكن نشر التربة الملوثة فيه فى خلية المعالجة هو ١٨ بوصة . إذا كان المطلوب معالجة حجوم كبيرة من التربة فإن ذلك يتطلب التعامل مع مساحة كبيرة لإقامة وتركيب خلية المعالجة لضمان محدودية عمق التهوية عشرة بوصة . اعتمادا على أين يتم تركيب خلية المعالجة وكذلك على المتطلبات التشريعية قد يكون من الضرورى توفير نظام البطانة المخلقة وجمع مياه العواصف . انبعاثات الهواء القياسية قد تتطلب غلق منطقة المعاملة أو استكشافها خلال العملية .

عمليات المزرعة تتضمن العزيق أو الحزث المنتظم للتربة باستخدام المعدات التقليدية المزرعية مثل الجرارات والمحاريث لحزث الأعماق والمحاريث القرصية لتهوية التربة . الاراضى فى خلية المعالجة يجب استكشافها بانتظام لمعرفة درجة الحموضة والحرارة والنروجين والفوسفور المتيسر ومحتوى الرطوبة وتعداد البكتريا وكذلك تركيز الملوث أو الملوثات . تضاف المصلحات Amendments (مثل الأسمدة والجير والماء ... الخ) إلى الاراضى لجعل الظروف ملائمة للنمو الميكروبي . لقد استخدمت المعاملة الحيوية بنجاح فى معالجة الاراضى الملوثة بالايديروكربونات البترولية والايديروكربونات عديدة العطرية (مراجع ٥٣ ، ٥٦ ، ٦٥ ، ٦٩) .

على خلاف لهذه التكنولوجيا الخاصة بالمعاملة الحيوية للتربة توجد العملية التى يطلق عليها الكمبوست المحفزة Enhanced Composting (باللات الأرض أو أكوام الأرض) . بدلا من الاعتماد على الطرق الطبيعية من العزيق لتحفيز تهوية الأرض

حيث أن هذه العملية تستغل وتستخدم نظام التهوية المدفوع لتهوية الأراضي . هذا النظام يسمح باستخدام باللات التربة أعمق (أكثر من ١٨ بوصة) كما يمكن إدخال طرق التهوية الحيوية . متطلبات تحفيز الانهيار الحيوى فى باللات الكمبوست المحفز تتمثل فى تبادل الهواء لإزالة ومعاملة المكونات المتطايرة وكذلك للتزويد بالأكسجين الضرورى لنمو الميكروبات وتوفير الرطوبة المناسبة ودرجة الحموضة والمغذيات الكافية والمناسبة . لقد أظهرت الدراسات أن عملية الكمبوست المحفزة يمكن أن تكون تكنولوجيا فعالة لمعالجة الأراضي الملوثة بالبترول (٥٥ ، ٦٣ ، ٦٤ ، ٩٥) .

لقد تزايد الاهتمام باستخدام باللات الكمبوست (و / أو أكوام التربة) حيث تستخدم كمرشحات حيوية لمعالجة تيارات الهواء المتدفقة الملوثة خاصة تلك التى تنتج من نظم استخلاص أبخرة التربة . الترشيح الحيوى يشير إلى إزالة وأكسدة الغازات العضوية (المركبات العضوية المتطايرة ، أو VOC's) من الهواء الملوث بواسطة مرآد من الكمبوست أو التربة . مع انسياب الهواء الملوث خلال المرشح الحيوى يحدث امتصاص لمركبات VOC's على السطوح العضوية للبالة . الملوثات المدمصة يحدث لها أكسدة بواسطة الكائنات الدقيقة . هذا ولو أن الترشيح الحيوى قد لا يكون اقتراب جيد لإزالة بعض من المركبات عالية الهالوجينية مثل ترايكلورواثيلين (TCE) والترايكلو روائيان (TCA) ورابع كلوريد الكربون . هذه الملوثات تتهاى حيويًا ببطء شديد تحت الظروف الهوائية التى تؤدى إلى إطالة فترات البقاء (كما فى المرشحات الحيوية الكبيرة جدا) أو معاملة معدلات الانسياب المنخفضة جدا للهواء المحتوى على الملوثات . هذا ولو أن الانهيار الحيوى الهوائى لهذه الملوثات قد تؤدى إلى إنتاج نواتج نهائية غير ضارة مثل ثانى أكسيد الكربون والماء والكلورين بدلاً من الوسائط السامة مثل الفينيل كلوريد التى تنتج من الانهيار الحيوى اللا هوائى .

مفاعلات الطين أو الملاط رقيق القوام Slurry reactors

المعالجة الحيوية فى مرحلة الملاط عبارة عن طريق معاملة العجينة التى يتم فيها حفر التربة الملوثة وخلطها بالماء لتكوين الملاط الذى يتم تهويته ميكانيكياً فى وعاء المفاعل . الظروف داخل المفاعل يجب أن يكون ملائماً للنمو الميكروبي عن طريق تزويده بالأكسجين الكافى والعناصر الغذائية وضبط درجة الحموضة . المصلحات الأخرى مثل المواد النشطة سطحياً والمواد الناشرة والمواد التى تعضد النمو الميكروبي وتحفز انهيار الملوثات تستخدم كذلك لتحسين خصائص تداول التربة الملوثة أو زيادة تيسر الوسيط للانهيار الحيوى . يجب أن تكون الحرارة ملائمة كذلك لنمو الميكروبات . قد يتطلب الأمر الجوء إلى الكائنات الدقيقة من البداية أو خلال العملية لصيانة تركيز كتلة

حيوية ملائمة . بعد اكتمال المعاملة يتم التخلص من الماء في الملاط أو الروبة . ماء العملية قد يعالج في نفس الموقع بالنظام المتبع قبل أن يتم صرف أو يعاد تدويره في وعاء المفاعل كى يستخدم في عمليات المعالجة اللاحقة . اعتمادا على خصائص الملوث أو الملوثات المطلوب معالجتها قد تتطلب معاملة بطريقة انبعاث البخار .

الانهيار الحيوى للملاط أو الروبة تؤكد فعاليته في معاملة الأراضي عالية التلوث من ٢٥٠٠ إلى ٢٥٠٠٠ جزء في المليون . لقد أوضحت الدراسات أن هذه التكنولوجيا قادرة على تحقيق الانهيار الحيوى لمدى عريض من الملوثات العضوية مثل المبيدات و ايدروكربونات البترول والكربوزوت والبنثاكلوروفينول و PCB's وبعض المواد العضوية الهالوجينية وقطران الفحم وعوادم التكرير وعوادم حفر الأخشاب والحماة العضوية الكلورينية المعالجة في مفاعل الملاط غير قادرة على معالجة المركبات غير العضوية و / أو المعادن الثقيلة . إذا كانت هذه المواد موجودة قد يتطلب الأمر معاملة مسبقة لمنع تثبيط الانهيار الحيوى .

نظم المعالجة المشتركة (قطار المعاملة) Combined " treatment train " systems

التلوث الكيميائى للأراضي والمياه الجوفية يمكن أن تحدث في خلائط عديدة مثل المواد المتطايرة وغير المتطايرة والعضوية وغير العضوية . اعتمادا على نوع الصرف العرضى الذى يحدث أو الأنشطة الصناعية التى تحدث على امتداد سنوات عديدة عند الموقع لذلك يتوقع وجود العديد من سراتب المركبات الكيميائية المختلفة في الوسط في نفس التزامن . وجود بعض أنواع المركبات الكيميائية مثل المعادن الثقيلة تعيق استخدام المعاملة الحيوية ولو أنه في العديد من المواقف فإن استخدام المعاملة الحيوية في توافق الطرق الطبيعية الكيميائية الأخرى مثل تجريد الهواء والأكسدة الكيميائية وادمصاص الكربون واستخلاص البخار وغسيل التربة ... الخ . قد تسمح بحدوث معالجة كاملة للتلوث الكيميائى في الموقع . اقتراب المعاملات المشتركة قابل للتطبيق كذلك عند المواقع التى تكون فيها التربة غير متجانسة أو أى تحديات في الموقع تعيق استخدام تكنولوجيا منفردة للعلاج للتخلص من المادة الملوثة بشكل فعال .

لقد قام الباحثان Brown and Sullivan (١١) بوصف طريقة ناجحة لاستخدام نظام متكامل لعلاج الصرف العرضى للجازولين في منطقة باين بارينز جنوب نيوجرسى . لقد تم تصميم نظام معالجة متكامل لمعالجة الماء الأرضى والتربة . يتضمن النظام استخلاص الماء الأرضى والمعاملة باستخدام تجريد الهواء واستخلاص بخار الماء

والانهيار الحيوى . بعد ١٨ شهر من العملية تم إزالة ٤٠٠٠ رطل من مجموع ٤٧٠٠٠ رطل من الجازولين المنسكب أو تم هدمها بواسطة نظام المعالجة المشتركة . هذا النظام المتكامل فعال لأنه يحقق الاستخدام الأفضل للملوث وطبيعة الموقع .

دراسة وتصميم حالة افتراضية Hypothetical case study and design

لكي نوضح الأساسيات التي نوقشت قبلاً سوف نتناول اقتراب تصميم نظام معالجة افتراضى . الغرض من هذا التناول توضيح أهمية وجود اقتراب متعدد النواحي لغرس وتنفيذ نظم معاملة فعالة من خلال الهندسة الحيوية .

مثال عن سيناريو النظام Scenario example : يفترض أنه خلال عملية نقل المركب (X) عند موقع صناعى يحدث عائق أو مشكلة تؤدي إلى صرف ما يقارب ٤٥٠٠٠ جالون من المركب (X) على سطح الأرض . هذا الموقع الموجود فى منطقة صناعية وبالقرب من حرم النهر . المنطقة السكنية تقع على بعد حوالى خمسة أميال غرب الموقع . الماء الأرضى المحلى لا يستخدم كمصدر لمياه الشرب للمجتمع بينما تستخدم مياه النهر .

الأفعال الابتدائية بعد الانسكاب أجريت بواسطة مجموعة العمل المنوط بها حالات الطوارئ . لقد بدعوا العمل بإيقاف التسرب والتخلص من أكبر قدر من المنتج الحر المنسكب من خلال الحفر المحدود للأرض واستخدام عربة الشفط . هذا ولو أنه من الواضح أن بعض التلوث تسرب إلى الأرض وقد يؤثر على النهر إذا لم تتخذ الإجراءات . لقد قام أصحاب المصانع باستئجار العربات لإجراء تقويم للموقع وتقييم كفاءة بدائل المعالجة المتوفرة .

تقويم الموقع Site assessment : الخطوة التالية فى معالجة الملوثات المنسكبة تتمثل فى القيام بتقويم الموقع وتقييم المعالجة الفعالة والطرق المشتركة . الغرض من تقويم الموقع يتمثل فى جمع أكثر ما يمكن عن المعلوماتية حول ظروف الموقع المحلى بما يسمح بفهم المسارات المؤثرة لهجرة الملوثات . بدائل المعالجة الفعالة يجب تقييمها كذلك . المعلومات الأولية المتاحة عن الموقع والملوث (من نواحي الخصائص الطبيعية والكيميائية والحيوية) أدت إلى الاقتراح أن المركب (X) عبارة عن فرد قابل للمعاملة من خلال الانهيار الحيوى فى الموقع . استعراض وثائق MSDS للمركب وكذلك استعراض الدراسات المرجعية تشير إلى أن المركب (X) قابل للانهيار الحيوى تحت الظروف المعملية .

الإدخال الناجح وتشغيل نظام المعالجة بالهندسة الحيوية يتطلب اقتراب متعدد المعرفة Multidisciplinary يتضمن مدخل من الشخص الذى تدرب جيداً على الهيدروجيولوجى والجيولوجى وعلوم الأرض والكيمياء والميكروبيولوجى والهندسة الكيميائية والإنشائية والبيئية . فى هذا الموقف عمل الفريق المعنى بروح الجماعة وخلص وأشار إلى أنشطة تقويم الموقع الآتية :

الهيدروجي (علم المياه) والجيولوجيا وعلم الأرض

- إنشاء آبار استكشافية لتحديد اتجاه انسياب الماء الأرض .
- إجراء حفر إضافية لتعريف درجة التلوث الحادثة .
- إجراء تحليل وصفى لعينات ممثلة من التربة المجموعة .
- إجراء اختبارات لتحديد الخصائص الهيدروليكية للطبقة الصلبة تحت الماء .

الميكروبيولوجى : يتضمن الأنشطة التالية :

- جمع عينات ممثلة من المياه الجوفية والتربة لإجراء دراسات عن المعاملة الحيوية لتحديد النقاط التالية:

- وجود مجموع بكتيرى متوطن مناسب .
- ظروف الموقع (هل هو سام أو مثبط) .
- درجة الانهيار الحيوى للملوث .
- متطلبات المغذيات أو المصلحات .

الكيمياء : Chemistry

- تحديد ما إذا كانت مقاييس التحليل الموافق عليها متاحة لقياس تركيز الملوث فى مادة الموقع المستهدف وبشكل دقيق .
- مراقبة والإشراف على جمع وتحليل العينات .
- تقييم المآل وخصائص نقل المركب X فى مادة الموقع .

الهندسة : Engineering

- تقييم صلاحية الموقع لوضع نظام التصميم ومكوناته والتشغيل .

المعلومات المدونة فى الجدول (٥-٢) تحصل عليها من أنشطة تقويم الموقع . هذه المعلوماتية تمثل اتفاق رأى الفريق البحثى بناء على نتائج تقويم الموقع . بأن إجراء المعالجة الحيوية فى نفس الموقع هى أفضل الخيارات لمعالجة الموقع . كذلك فإن جزء

من أنشطة تقويم الموقع كانت تتوافق مع الوكالات التشريعية التي تضطلع بالنواحي البيئية التي لها السلطة القضائية في الموقع . لقد تمت المناقشة والموافقة على متطلبات السماح وجدولة الاستكشاف ومعايير التنظيف . لقد أدت مقابلة الأفراد المعنيون بالنواحي التشريعية إلى الموافقة على السماح بالحفر تحت التربة في ظل ظروف الطوارئ . خطة العمل التي تصف تصميم وتشغيل نظام المعالجة المقترح يجب أن ترسل إلى الوكالات التشريعية للحصول على الموافقة قبل إنشاء وحدات المعالجة وقبل التشغيل (الموافقة المسبقة) .

تصميم المعالجة Remediation design

جدول (٥-٢) : نتائج تقويم الموقع

- ميكروبيولوجي : أظهرت دراسات المعالجة أو المعاملة النقاط الآتية :
 - الظروف الهوائية ضرورية للانحياز الحيوي للملوث .
 - وجد مجموع البكتريا المتوطنة عند مستويات عالية (1×10^7 CFU / 9) . هذا يوضح أن مادة الوسط ليست تثبيطية .
 - كانت درجة حموضة التربة ٥,٨ مما يستدعي ضبطها إلى ٧,٠ .
 - تركيزات عناصر النتروجين والفوسفور كانت منخفضة ، لذلك يكون مطلوباً اللجوء لإضافة مصدر خارجي لجعل الظروف محفزة للمعاملة الحيوية .
 - المعالجة الحيوية يمكن أن تحقق الأهداف المطلوبة للتنظيف المباشر لكمية ١٠٠ مللجم / كجم في التربة وكذلك ١٠ مللجم / لتر في الماء الأرضي بعد ٩ أشهر من المعالجة تحت درجة حرارة أكبر من ٥٥° فهرنهايت .
- الكيمياء : التلوث يوجد كمرحلة متحركة ومرحلة المصاص .
 - الملوث غير متطاير .
 - طرق وخطوات التحليل التقليدي تعمل للكشف عن الملوث في مادة الموقع لحدود التقدير المطلوبة .
- جيولوجي / هيدروجيولوجي / علم الأرض .
 - لقد حدث التسرب والانسكاب في منطقة تتكون من وسط غير متجانس إلى رمل خشن .
 - عمق التلوث بين السطح وعمق ٧ أقدام تحت سطح الأرض (BGS) .
 - النفاذية الداخلية للمادة كانت 1×10^{-10} Darcys .
 - حجم حبيبات المادة كان من الوسط إلى الرمل الخشن .

- عمق الماء الأرضى كان ١٥ قدم BGS .
- الماء الأرضى لم يكن مؤثراً فى ذلك الوقت .
- يستخدم نموذج رياضى لتقييم تعميم النظام لصيانة السيطرة الهيدروليكية .
- ** الهندسة : إجراء استرجاع للمركب الحر فى البداية .
- التوصية بنظام حقن منطقة الحقن السطحى وفى طبقة الفادوز .
- التوصية باستخدام خزان خلط للمغذيات (نيتروجين وفوسفور) فوق سطح الأرض مع ضبط درجة الحموضة والتهوية .
- التوصية بإنشاء خندق متدرج لاسترجاع الماء الأرضى .

لقد اتخذ الفريق البحثى القرار عن أنسب اقتراب للمعالجة كما هو موضح وبناء على المخرجات البحثية المدونة فى الجدول (٥-٢) . أهداف نظام المعالجة تتمثل فى صيانة السيطرة الهيدروليكية لمنطقة المعاملة لمنع الهجرة اللاحقة للملوث وتحقيق الظروف المثلى للانهياب الميكروبي الهوائى للملوث . بسبب أن الانسكاب حدث فى منطقة صناعية نشطة فإن أصحاب المصانع طلب منهم عمل كل جهد ممكن لإنشاء نظام معالجة يكون له أدنى تأثير على الأنشطة النباتية .

الهدف الشامل للمعالجة فى نفس موقع التلوث يتمثل فى جعل الظروف مثلى للكائنات الدقيقة المتوطنة بحيث تقوم بتمثيل المنتج بأفضل طريق ومسار . هذا يستدعى ضبط درجة الحموضة وإضافة المغذيات المعدنية والأكسجين . التحكم الهيدروليكي للماء الأرضى فى المنطقة الملوثة تتعرض إلى الصيانة للتأكد من أن الملوث لن يهاجر بعيداً عن الموقع . خلال هذه العملية فإن الماء الأرضى سوف يسترجع فيما وراء الانسكاب ومن ثم يعاد حقنه فوق المستوى . الماء الذى أعيد حقنه يجب أن تضبط درجة حموضة وتضبط العناصر المغذية الإضافية ويهوى جيداً . هذا الماء المعدل سوف يندفع ويدفع خلال التربة مما يحفز من النشاط الميكروبي الهوائى .

نظام المعالجة الحيوية المقترح يتكون من المكونات الآتية :

١- نظام استرجاع طبيعى من البداية لإزالة أى منتج فى الوسط الحر قد يكون موجوداً .

٢- عمل خندق سفلى متدرج لاسترجاع الماء الأرضى .

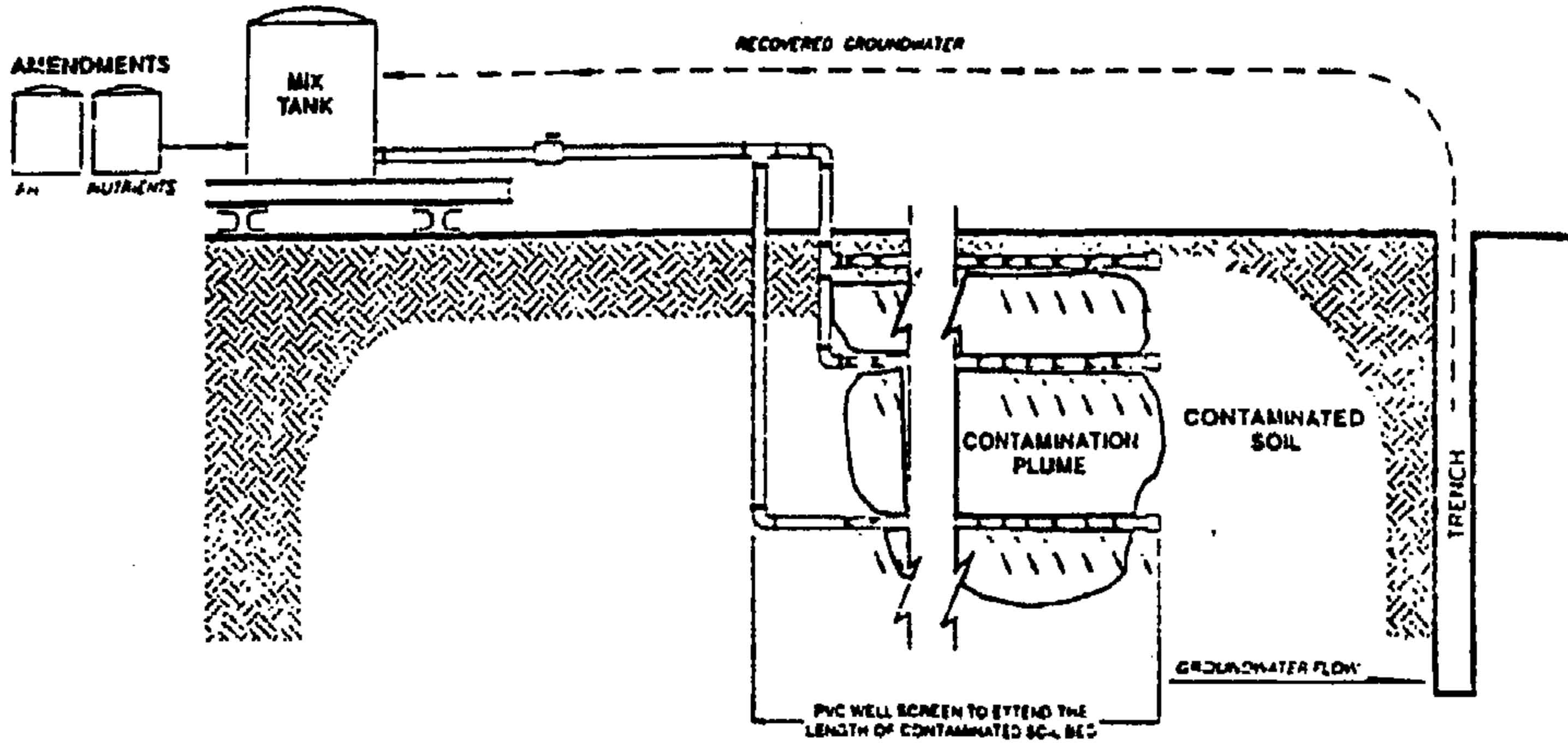
٣- مضخة لضخ الماء الأرضي المسترجع إلى الخزان فوق الأرض . هذا الماء المسترجع يجب تهويته وضبط درجة حموضته وتعديل كميات المعادن - المغذيات .

٤- الماء المسترجع يعاد حقنه في ثلاثة خنادق للحقن في منطقة القادوز .

٥- النظام يزود بنظم تحكم مناسبة بما يسمح بغلق النظام في حالة الطوارئ .

٦- يجب استكشاف الوضع في ثلاثة آبار إضافية بعيدة عن الموقع لتأكد من نظام السيطرة الهيدروليكية.

يتم تصميم النظام كي يكون ألياً ويشغل باستمرار مع أدنى مشاركة للفنيين .



شكل (٥-٢) : التصميم المفاهيمي لنظام المعالجة الحيوية في نفس موقع التلوث (تم الرسم بواسطة Willie E. Jetter) .

الاستكشاف Monitoring

الجدول (٥-٣) يوضح نظام الاستكشاف الذي يجب أن يؤخذ في الاعتبار لدوام عملية نظام المعالجة . الشخص المسئول في الموقع يجب أن يتدرب بواسطة متعاقد المعالجة كي يؤدي الأنشطة اليومية المطلوبة منه . هذه الأنشطة تتضمن التفتيش اليومي على النظام للوقوف على التسرب أو الانسداد وكذلك معدلات انسياب النظام وكذلك يجب

إجراء الاستكشاف عن قرب . متعاقد تصميم المعالجة يجب أن يكون متاحا عند الحاجة إليه في حالة ظهور أية صغاب أو متاعب Troubleshooting أو عطل في النظام كما يجب عليه القيام بالتفتيش الشامل على النظام على فترات كل أسبوعين ويقوم بإجراء التعديلات المطلوبة (المغذيات ودرجة الحموضة) . أية تعديلات أو ضبط تشغيل لنظام يجب أن يجرى عند الحاجة للتأكد من صيانة الظروف المثلى للمعالجة الميكروبية للملوثات .

الإقفال أو الإنهاء Closure

بمجرد ما تحققت أهداف التنظيف المصممة للتربة والماء الأرضي والتخلص من المركب (X) وتأكدت نجاحات العملية يمكن اعتبار الموقع مغلقاً . هذه المعلومة يجب أن تنقل للوكالة أو الوكالات التشريعية . بمجرد الموافقة على ما تم إنجازه تبدأ أنشطة الإقفال . حيث أن نظام المعالجة يقع في منطقة مزدحمة وطريق مزدحم بشدة عند المصنع فإن الخزانات فوق الأرض والمضخات والمواسير يجب أن تفكك أما المكونات الموجودة تحت الأرض هي التي تظل في مكانها .

الاستكشاف على المدى الطويل للأبار التي تم إنشاؤها للاستكشاف تكون مطلوبة للتأكد من عدم وجود جيوب باقية من التلوث تركت لأن هناك احتمالات كبيرة للهجرة وتلويث الماء الأرضي .

جدول (٥-٣) : متطلبات استكشاف نظام المعالجة الحيوية

- يومياً : يتم الكشف عن مكونات النظام : المواسير والمضخات والصمامات ... الخ . يتم استكشاف درجة الحموضة ، الأكسجين الذائب ، درجة الحرارة : مستوى المغذيات المعدنية داخل نظام المعالجة . استكشاف معدلات الانسياب ومعدلات الضخ .
- شهرياً : استكشاف المعايير التالية داخل نظام المعالجة وفي الآبار الاستكشافية بعيداً أو خارج الموقع المستهدف .
 - تركيز الملوث - درجة الحموضة - الأكسجين المذاب .
 - كثافة مجموع البكتيريا الهوائية التي تتغذى على المواد العضوية .
 - تركيزات العناصر المغذية المتاحة .
- ربع سنوي : إجراء سلاسل من حفر الأرض وتحليل المعايير الآتية :
 - تركيز الملوث .

- كثافة مجموع البكتيريا الهوائية التى تتغذى على المواد العضوية .
 - درجة الحموضة .
 - رطوبة التربة .
 - تركيزات العناصر الغذائية المتاحة .
- يجب ضبط هذه المعايير تبعاً لنتائج التحليل فى نظام المعالجة .

أنواع المشاكل المؤثرة Potential problem areas

بالرغم من الأبحاث الضخمة العدد التى أكدت ووثقت دور المعالجة الحيوية للأراضى والمياه الأرضية الملوثة فى نفس موقع التلوث إلا أن تنفيذ نظم الهندسة الحيوية فى نفس الموقع الملوث مازالت فى دور المراقبة . من أكبر الصعوبات نقص وجود الطرق لتأكد واستكشاف أنشطة الانهيار الحيوى فى نفس الموقع التى تقوم بها الكائنات الدقيقة . هذا ولو أن العديد من الباحثين قدموا اقتراحات جديدة للتغلب على هذه المشكلة (الأبحاث ٤ ، ٩ ، ٥٤ ، ٦١) .

هناك صعوبة أخرى توجد فى تشغيل نظام المعالجة الحيوية فى نفس موقع التلوث تتمثل فى عدم وجود اقتراب مباشر لتقييم كم يعمل النظام وجودة التشغيل . هناك إمكانية جيدة بأنه توجد جيوب حيثما يوجد التلوث . بسبب قصر المنطقة محل التداول فإنه لا توجد طريقة لتقدير ما إذا كانت هذه الجيوب موجودة أم لا . هذا ولو أنه من نقطة الخطر فإنه قد توجد مقدرة قليلة لهجرة هذه المادة وإحداثها للضرر . بسبب أنه لا يوجد موقع متجانس جغرافياً كما أن توزيع الملوثات ليس متساوياً كذلك فإنه قد توجد نقاط ساخنة لم تتعرض إلى المعالجة القياسية المطلوبة . خلال الاستكشاف طويل المدى للماء الأرضى فى المنطقة فإن حركة جيوب التلوث يمكن أن تلاحظ ويمكن اتخاذ الإجراءات المناسبة إذا كان ذلك مطلوباً .

الاستنتاجات والخلاصة Conclusion

الهندسة الحيوية للأراضى والمياه الجوفية كاختيار للمعالجة والتخلص من الملوثات سوف تستمر فى التطور والنمو فى المستقبل . هذه التكنولوجيا تقدم القدرة على معالجة التلوث فى مكان تواجده وبما يسمح بتكسير التلوث بشكل كامل إلى نواتج نهائية غير ضارة . كما يمكن أن تستخدم فى توافق وتكامل مع التكنولوجيات الأخرى كما تكون مرضية من حيث العلاقة بين التكلفة والفاعلية . مع استمرار نجاح المشروع تلو الآخر

فإن استخدام الهندسة الحيوية سوف تصبح عمل روتيني بدلاً من اعتباره كمعاملة جديدة مختارة . كما هو الحال في العالم الحقيقي يكون من الأهمية أن نسال " الأسئلة الصحيحة " وهذا أفضل من معرفة الإجابات الصحيحة عندما تكون أمام اختيار طريقة المعالجة الملائمة لموقع ما . هذا يؤكد على ضرورة الاعتماد على اقتراب متعدد المعرفة لتنفيذ برامج الهندسة الحيوية الناجحة .

REFERENCES

- American Petroleum Institute. 1986. Beneficial Stimulation of Bacterial Activity in Ground Waters Containing Petroleum Products. API Publication No. 44427. American Petroleum Institute, Washington, DC.
- Aelion, M.C., and P.M. Bradley. 1991. Aerobic biodegradation potential of subsurface microorganisms for a jet fuel-contaminated aquifer. Applied and Environmental Microbiology 57(1): 57-63.
- Balkwill, D.L., and W.C. Ghiose. 1985. Characterization of subsurface bacteria\ associated with two shallow aquifers in Oklahoma. Applied Environmental Microbiology 50: 580-588.
- Brown, R.A., and K., Sullivan. 1991. Integrating technologies enhances remediation. Pollution Engineering 23(5): 62-68.
- Chaudhry, G.R., and S., Chapalamadugu. Biodegradation of halogenated organic compounds. Microbiological Reviews 55(1): 59-79.
- Cobb, G.D., and E.J. Bouwer. 1991. Effects of electron acceptors on halogenated organic compound biotransformations in a biofilm column. Environmental Science and Technology 25(6): 1068-1074.
- Cunningham, A.B., W.G. Characklis, F. Abedeen and DE. Crawford. 1991. Influenced of biofilm accumulation on porous media hydrodynamics. Environmental Science and Technology 25: 7: 1305-1311.

- Dragun, J. 1988. The Soil Chemistry of Hazardous Materials. Hazardous Materials Control Research Institute, Silver Springs, Md. Evans, P.J., D.T. Mang, and L.Y. Young. 1991. Degradation of toluene and m-xylene and transformation of o-xylene by denitrifying enrichment cultures. *Applied and Environmental Microbiology* 57(2): 450-454.
- Federle, T.W., D.C. Dobbins, J.R. Thornton-Manning, and D.D. Jones 1986. Microbial biomass, activity, and community in subsurface soils. *Ground Water* 24(3): 365-374.
- Freeze, R.A., and J.A. Cherry. 1979. *Ground Water*. Prentice-Hall, Inc., Englewood Cliffs, N.J.
- Gebra, C.P., and J.F. McNabb. 1981. Microbial aspects of groundwater pollution. *ASM News* 47: 326-329.
- Grady, C.P.L., Jr. 1989. Biodegradation of toxic organics: Status and potential. *ASCE Journal of Environmental Engineering* 116(5): 805-828.
- Heath, R.C. 1989. Basic Ground-Water Hydrology. United States Geological Survey Water Supply Paper 2220. Prepared in cooperation with the North Carolina Department of Natural Resources and Community Development. U.S. Geological Survey Federal Center, Box 25425. Denver, CO80225.
- Hirsch, P., and E. Rades-Rohkohl. 1990. Microbial colonization of aquifer sediment exposed in a ground water well in northern Germany. *Applied and Environmental Microbiology* 56(10): 2963-2966.
- Johnson, P.C., C.C. Stanely, M.W. Kwemblowski, D.L. Byers, and J.D. Colthart. 1990. A practical approach to the design, operation, and monitoring of in situ soil-venting systems. *Ground Water Monitoring Review* 10(1): 159-178.
- Keely, J.F. 1989. Performance Evaluations of Pump-and-Treat Remediations. United States Environmental Protection Agency, Superfund Technology Support Centers for Ground Water, Robert

- S. Kerr Environmental Research Laboratory, Ada, Okla., EPA/540/4-89/005.
- Lamar, R.T., and D.M. Dietrich. 1990. In situ depletion of pentachlorophenol from contaminated soil by *Phanerochaete* spp. *Applied and Environmental Microbiology* 56(10): 3093-3100.
- Lyman, W.J., W.F. Reehl, and D.H. Rosenblatt. 1990. Handbook of Chemical Property Estimation Methods. Environmental Behavior of Organic Compounds. American Chemical Society, Washington, D.C.
- Madsen, E.L. 1991. Determining in situ biodegradation: Facts and challenges. *Environmental Science and Technology* 25(10); 1663-1673.
- Mueller, J.G., D.P. Middaugh, S.E. Lantz, and P.J. Chapman, 1991. Biodegradation of creosote and pentachlorophenol in contaminated ground water: Chemical and biological assessment. *Applied, and Environmental Microbiology* 57(5): 1277-1285.
- Nyer, E.K., and G.J. Skladany. 1989. Relating the physical and chemical properties of petroleum hydrocarbons to soil and aquifer remediation. *Ground Water Monitoring Review* 9(1): 54-60.
- Parkin, G.F., and C.R. Calabria. 1985. Principles of bioreclamation of contaminated ground waters and leachates. Prepared for the 3rd Annual Symposium on International Industrial and Hazardous Waste, Alexandria, Egypt. June 24-27, 1985.
- Piwoni, M.D., and J.W. Keeley, 1990. Basic Concepts of Contaminant Sorption at Hazardous Waste Sites. United States Environmental Protection Agency Office of Research and Development. Office of Solid Waste and Emergency Response, EPA/540/4-90/053.
- Raymond, R.L., V.W. Jamison, and J.O. Hudson, 1975. Final Report on Beneficial Stimulation of Bacterial Activity in Ground Water Containing Petroleum Products, Committee on Environmental Affairs, American Petroleum Institute, Washington, D.C.

- Ridgway, H.F., J. Sararik, D. Phipps, P. Carl, and D. Clark, 1990. Identification and catabolic activity of well-derived gasoline degrading bacteria from a contaminated aquifer. *Applied and Environmental Microbiology* 56(11): 3565-3575.
- Sewell, G.W., and S.A. Gibson. 1991. Stimulation of the reductive dechlorination of tetrachloethene in anaerobic aquifer microcosms by the addition of toluene. *Environmental Science & Technology* 25(5): 982-984.
- Stegmann, R., S. Lotter, and J. Heeremans, 1991. Biological treatment of oil-contaminated soils in bioreactors, pp. 188-208. in R.E. Hinchee and R. F. Olfenbuttel (eds). *On-Site Bioreclamation: Processes for Xenobiotic and Hydrocarbon Treatment*. Butterworth-Heinemann, Stoneham, Mass.
- Tests, S.M., and D.L. Winegardner, 1991. *Restoration of Petroleum Contaminated Aquifers*, Lewis Publishers, Inc., Chelsea, Mich.
- Thomas, J.M., and C.H. Ward. 1989. In Situ bioremediation of organic contaminants in the subsurface. *Environmental Science and Technology* 23(7): 760-766.
- Vira, A., and S. Fogel. 1991. Bioremediation: The treatment for tough chlorinated hydrocarbons. *Environmental Waste Management Magazine* 9(10): 34-35.
- United States Environmental Protection Agency. 1990. *Bioremediation in the Field*, EPA/5402-90/004.

ثانيا : التمثيل المرافق للملوثات البيئية والمبيدات Cometabolism

لقد عرف منذ زمن بعيد أن الكائنات الدقيقة عندها القدرة على تحويل الجزيئات العضوية لإنتاج منتجات عضوية التي تتراكم في وسط المزرعة . هذه التحولات حققت شهرة في الميكروبيولوجيا الصناعية بسبب أهمية المنتجات خاصة المواد الصيدلانية التي تكونت . الدليل الأول عن التحولات المناظرة مع الكيمائيات الهامة بيئيا والتي تحصل عليها من دراسة الأحماض من الأليفاتية الكلورينية . في البحث المبكر لوحظ أن سلالة من بكتريا بسيدوموناس التي نمت على المونوكلوروأسيات كانت قادرة على فقد الهالوجين

من ترايكلو وأسيئات ولكنها لا تستخدم المركب الأخير كمصدر للكربون اللازم للنمو (Jensen , 1963) . هذا التحول للمركب العضوى بواسطة الكائن الدقيق الذى لا قدرة له على استخدام الوسيط كمصدر للطاقة أو واحد من العناصر المكونة له يطلق عليه التمثيل المقارن Cometabolism (Alexander , 1967) .

المجاميع النشطة لا تستفيد غذائيا من المواد الوسيطة التى تقوم بتمثيلها مرافقيا . الطاقة الكافية للصيانة الكاملة للنمو لا تكتسب حتى لو كان التحول عملية أكسدة وتطلق طاقة وأن الكربون والنيتروجين والكبريت أو الفوسفور قد تكون فى الجزيء ولكنه لا يستخدم كمصدر أو على الأقل مصدر مؤثر لهذه العناصر لأغراض التخليق الحيوى . بسبب البادئة CO والتى فى الغالب تزيل كلمة لتوضيح أن شيئا قد حدث بالاشتراك أو مع بعض (كما فى المساعد Copilot أو المشارك Coperate) والتى لاقت بعض المعارضات من حيث دلالة الألفاظ . على وجه الخصوص فإن بعض الجهات المسئولة اقترحت أن المسمى " تمثيل مرافق " يجب أن يستخدم فقط للظروف التى فيها الوسيط الذى لا يستخدم فى النمو تمثل فى وجود الوسيط الثانى الذى يستخدم لتعضيد التضاعف . تبعا لهذه الرؤية فإن تحول المادة التى لا تستخدم كمصدر للغذاء أو الطاقة ولكنها تحدث فى غياب المركب الكيميائى الذى يعطى النمو يفضل أن تأخذ مسمى آخر وكمثال تمثيل نصادفى Fortuitous metabolism (Dalton and Sterling , 1982) . هذا ولو أن البادئة CO لها معنى آخر ويطلق عليها نفس Seme أو مشابهه Similar (كما فى المسمى الشعور المرافق Coconscious) . الاستعمال الأخير يشير إلى أن التحول بالتمثيل المرافق يشابه بعض تفاعلات التمثيل الأخرى والتى تتوافق مع أحد التفسيرات للظاهرة . التمثيل التصادفى فى الحقيقة مسمى جذاب لأنها تقترح تفسير للتمثيل المرافق ولكن الاصطلاح سوف يستخدم فى هذا المقام كما فى التعريف الأصلى إذا لم يكن هناك بسبب آخر عن ذلك الذى اكتسب قبول عريض . لذلك فإن المسمى سوف يستخدم لوصف تمثيل الوسيط العضوى بواسطة الكائنات الدقيقة الغير قادرة على استخدام هذا المركب كمصدر للطاقة أو كعنصر غذائى ضرورى . الاصطلاح يغطى الحالات التى فيها ينمو الكائن تلقائيا على المركب الثانى وفى الحالات التى لا يحدث فيها تضاعف عند وقت تمثيل المركب الكيميائى محل الاهتمام (Horvath , 1972) .

المسمى أكسدة مرافقة Cooxidation يستخدم أحيانا فى دراسات المزارع النقية للبكتريا حيث يشير المسمى إلى أكسدة المواد الوسيطة التى لا تعضد النمو فى وجود المركب الثانى الذى يعضد التضاعف أو التكاثر (Perry , 1971) الأكسدة المرافقة

ذات سبق تاريخى فى النقد الخاص بدلالة الألفاظ (Foster , 1962 Semantic debrle) (ولكنه لأنه مقيد على الأكسدة فإن الكلمة لم يكن لها سعة تفسير كافية كى تشمل العديد من التفاعلات بخلاف الأكسدة .

فى هذا المقام تجدر الإشارة إلى حدوث نوعين من هذه التفاعلات فى المزارع النقية للبكتريا . فى الأولى فإن المركب الذى حدث له تمثيل مرافق يتحول فقط فى وجود الوسيط الثانى والذى قد يكون المركب الذى يعضد النمو . بالنسبة للبكتريا التى تتغذى على المواد العضوية Heterotrophs فإن الوسيط الذى يزود الطاقة يكون عضوى (Schukat et al., 1983) . بالنسبة للبكتريا ذاتية التغذية Autotrophs تكون غير عضوية فى النوع الثانى يحدث تمثيل للمركب حتى فى غياب الوسيط الثانى .

هناك أسباب خاصة قوية لاستخدام تعريف أكثر عمومية حتى لصيانة التمثيل المرافق كمسمى جزئى من التحول الحيوى Bioconversion أو Biotransformation وهما تفاعلات بيئية للتمثيل المرافق . تفاعلات التمثيل المرافق ذات تأثيرات فى الطبيعة وهى تختلف عن النمو - الانهيارات الحيوية المرتبطة وعندما تحدث التحولات وفى العادة تكون غير واضحة تماماً ما إذا كانت الكائنات الدقيقة لها أو ليس لها وسيط ثانى متاح تنمو عليه .

المواد الوسيطة والتفاعلات Substrates & reactions

هناك عدد كبير من الكيمائيات تتعرض للتمثيل المرافق فى المزرعة من بين المركبات التى تم العمل عليها سيكلوهكسان ، PCB's ، ٣- ترايفلو روميثيل بنزوات والعديد من الكلوروفينولات ، ٤,٣ - دايكلورو أنيلين ، ٥,٣,١ - ترانيتروبنزين ومن المبيدات بروبا كلور وكذلك الاكلور ، أوردرام ، ٤,٢ - د ، دايكامبا وكذلك المركبات المدونة فى الجدول (٥-٢) . الكائنات التى تقوم بإجراء هذه التفاعلات فى البيئة فى المعمل تتضمن أنواع بسيدوموناس ، أسينتو باكتر ، نوكارديا ، باسيليس ، ميكوكدكس ، أكروموباكتر ، الكاليجينس ، رودوكوكس ، ميكوباكتيريوم ، زانثوباكتر ونيتروسوموناس من بين البكتريا وكذلك بنسيليوم وريزوكتونيا من بين الفطريات . من ضمن التحولات عن طريق التمثيل المرافق التى يبدو أنها تتضمن إنزيم واحد تلك التفاعلات التى تتضمن الهيدروكسلة والأكسدة وفقد النترنة وفقد الأمين والتحلل المائى والأسلة أو انقسام روابط الاثير ولكن العديد من التحولات معقدة وتتضمن إنزيمات عديدة . حتى الوسيط الذى يعضد نمو الكائنات الدقيقة فى الطبيعة قد يمثل بواسطة بعض أنواع البكتريا فى المزارع دون غرس للكربون فى خلاياها.

بعض تفاعلات التمثيل المرافق التي تجرى بواسطة البكتريا والفطريات في المزارع موضحة في الجدول (٥-٢) . حتى هذه القائمة غير الكاملة توضح المدى العريض للتحويلات وأنواع التفاعلات والمنتجات المرتبطة بالتمثيل المرافق . أنواع التحويلات لا تثير الاستغراب من منطلق ورؤية السلاسل العريضة للتحويلات الحيوية التي تقوم بها البكتريا عضوية التغذية والفطريات في المزارع (Kicslich , 1976) . الميثان مونواكسجينز للبكتريا عضوية التغذية ذات مقدرة على أكسدة الألكان والالكينات والكحولات الثانوية ودای او ترایکلوروميثان ، دای الكيل اثيرات ، سيكلو الكان . والمركبات العضوية (Haber et al., 1983) وأن سلالة منفردة من نوCARDIA كورالينا يمكن أن تحدث تمثيل مرافق للتراي والنتراميثيل بنزينات ، دای اثيل بنزينات ، بينفيل ، نترالين ودایميتيل نافثيلينات لإنتاج مركبات متنوعة (Jamison et al., 1971) .

جدول (٥-٢) : التمثيل المرافق للعديد من المواد الوسيطة في مزرعة نقية

Substrate	Products	Reference
Methyl fluoride	Formaldehyde	Hyman et al. (1994)
Dimethyl ether	Methanol	Hyman et al. (1994)
Dimethyl sulfide	Dimethyl sulfoxide	Juliette et al. (1993)
Nitrapyrin	6- Chloropicolinic acid	Vannelli and Hooper (1992)
Tetrachloroethylene	Tetrachloroethylene	Fathpure and Bo (1992)
Benzothiophene	Benzothiophene -2,3 – dione	Fedorak and Grbic – Gals (1991)
3- Hydroxybenzoate	2,3- Dihydroxybenzoate	Daumy et al. (1980)
Cyclohexane	Cyclohexanol	deKlerk and Vander Linden (1974)
3- Chlorophenol	4- Chlorocatechol	Engelhardt et al. (1979)
Chlorobenzene	3- Chlorocatechol	Klecka and Gibson (1981)
Bis (tributyltin) oxide	Dibutyl tin	Barug (1981)
3- Nitrophenol	Nitrohydroquinone	Raymond and Alexander (1971)
Trinitroglycerine	1- and 2- Nitroglycerine	Comell and Kaplan (1977)
Parathion	4- Nitrophenol	Daughton and Hsieh (1977)

تابع جدول (٥-٢) : التمثيل المرافق للعديد من المواد الوسيطة في مزرعة نقية

Substrate	Products	Reference
4- Chloroaniline	4- Chloroacetanilide	Engelharde et al. (1977)
Metamitron	Desaminometamitron	Engelharde and Walinofer (1978)
Propane	Propionate , acetone	Leadbetter and Foster (1959)
2- Butanol	2- Butanone	Patel et al. (1979)
Phenol	Ds,ds- Muconate	Knackmuss and Hellwig (1978)
DDT	DDD,DDE,DBP	Pfaender and Alexander (1973)
o-Xylene	o-Toluic acid	Raymond et al. (1967)
2,4,5 - T	2,4,5 - Trichlorophenol	Rosenberg and Alexander (1980)
4- Fluorobenzoate	4- Fluorocatechol	Clarke et al. (1979)
4,4- Dichlorodiphenyl - methane	4- Chlorophenylacetic acid	Focht and Alexander (1971)
2,3,6 - Trichlorobenzoate	3,5- Dichlorocatechol	Horvath and Alexander (1970a)
3- Chlorobenzoate	4- Chlorocatechol	Horvath and Alexander (1970b)
m-Chlorotoluene	Benzyl alcohol	Higgins et al. (1979)
Kepone	Monohydrokepone	Omdorff and Colwell (1980)
4- Trifluoromethyl - benzoate	4- Trifluoromethyl - 2,3 - dihydroxybenzoate	Engesser et al. (1988)

التمثيل المرافق أو التصادفي ينتج منتجات عضوية ولكن الكربون في المادة الوسيطة لا يتحول إلى مكونات خلوية تقليدية . لقد تأكد ذلك في دراسات المزارع النقية وفي العينات من البيئات الطبيعية . كمثال فإنه خلال تمثيل المركب ٢,٥,٢ - ترايكلوروفينيل المعلم إشعاعيا على ذرة الكربون فإن سلالات الكاليجنيس وأسينوتوباكتريا لا تغرس الكربون المشع في مكونات الخلية ولا تخلق ثاني أكسيد الكربون $^{14}\text{CO}_2$. على نفس المنوال لا يحدث تمثيل لأي من الكربون بواسطة البكتيريا التي تقوم بالتمثيل المرافق

للبروباكلور . خلال تمثيل السكريات الثنائية الكلورينية بواسطة نوعين من البكتريا أو الكائنات الأخرى من القمامة أو البحيرة حيث انه لم يغرس أى من كربون الوسيط فى الكتلة الحيوية والقليل من الكربون من الكربوفوران تم غرسها فى الخلايا الميكروبية فى التربة وعدد من البكتريا التى تمثل الكربوفوران لا تزداد بسبب أن هذا المبيد كان متحولاً . نفس النقص فى استخدام الكربون تأكد حيث أن الكائنات الطبيعية فى القمامة تقوم بالتمثيل المرافق لمبيدات الحشائش ترايكلورالين وبروفلوالين والنيتروفين وأن الكربون فى الوسيط الذى تحول سوف يتحول إلى منتجات ذات وزن جزيئى منخفض بدلاً من الأولى (Jacobson et al. 1980) .

لقد أدت العديد من خطوط الأدلة إلى الاقتراح بأن العديد من المركبات يحدث لها تمثيل تصادفى فى الأراضى والمياه والقمامة . لقد تم الحصول على واحد فقط أو قليل من الأدلة لأى مركب كيميائى :

أ - المركب الكيميائى يتحول إلى منتجات عضوية فى العينات البيئية غير المعقمة وليست المعقمة (أو تتحول بسهولة فى العينات غير المعقمة) ولكن الكائنات الدقيقة قادرة على استخدام هذا الوسيط كمصدر للطاقة والكربون أو أى عنصر آخر ضرورى للنمو لم يتم عزلها من هذه البيئة . كمثال فإن البروباكلور يتحول فى القمامة وماء البحيرة إلى منتجات عضوية وليس ثانى أكسيد الكربون والكائنات التى عندها القدرة لاستخدامه كمصدر وحيد للكربون والطاقة لم يتم عزلها .

ب- الكائنات الدقيقة التى تستخدم جزئيات عضوية أخرى كمصادر للكربون اللازم للنمو تقوم بتمثيل المركب الكيميائى فى المزرعة لإنتاج منتجات مطابقة لتلك التى توجد فى الطبيعة .

ج- الكربون من المركب الكيميائى لا يغرس فى مكونات الخلية . التحول الكمي للمركبات الخاصة إلى منتجات عضوية ونقص غرس الكربون ك ١٤ من الوسيط المعلم إشعاعياً فى الخلايا الميكروبية تعتبر خطوط قوية من الأدلة لعمليات التمثيل التصادفى .

لقد تحصل على دليل مشابه عن التمثيل التصادفى فى دراسة تمثيل أول أكسيد الكربون المعلم إشعاعياً ك ١٤ فى التربة . بسبب أن ك ١٤ لا يتحول إلى مادة عضوية فى التربة (هذا الجزء يحتوى خلايا ميكروبية) تم توضيح التمثيل المرافق . المجاميع التى تؤكسد أول أكسيد الكربون إلى ثانى أكسيد الكربون فى التربة لا تنمو بوضوح باستخدام ك أ أو الكربون أو مصدر الطاقة لأن التعرض المسبق للتربة لهذا الملوث الهوائى لا يؤدى إلى أكسدة محفزة للزيادة الأخيرة من ك أ حيث نمت فإن المعدل يجب أن يزيد . لقد

ظهر نقد مشابه لتحول EPTC في التربة حيث أن قليل من ك ١٤ من EPTC المعلم إشعاعياً على الكربون تم غرسه في الكتلة الحيوية (Mooronan et al. 1992) .

د - في الغالب وليس دائماً فإن المنتجات المعروفة أنها تنتج بواسطة التمثيل المرافق في وسط المزرعة تتراكم كذلك وتندوم في الطبيعة .

يجب اتخاذ الحذر والحيطه عند استنتاج أن التمثيل المقارن يحدث بالتأكيد بسبب أن الكائن لا يمكن عزله من البيئة التي يدخل فيها المركب الكيميائي في تفاعل حيوى . عزل البكتيريا التي تعمل على وسائط خاصة في العادة تجرى بإغناء الكائن في الوسط والذي يكون فيه مصدر الكربون الوحيد من المركب الكيميائي ووسط الأجار المستخدم من الأطباق للإغناء تحتوى على المضاف العضوى المنفرد . العديد من البكتيريا القادرة على النمو على حساب الوسيط لا تتطور في هذا الوسط البسيط لأنها تتطلب أحماض أمينية وفيتامينات B أو غيرها من عناصر النمو . عوامل النمو الضرورية هذه لا تتضمن روتينسيا في هذه البيئة السائلة ومن ثم فإن البكتيريا والفطريات التي تحتاجها تفشل في التضاعف . إذا كانت الكائنات الوحيدة في البيئة قادرة على تمثيل المركب الكيميائي محل الاختبار التي تحتاج عوامل النمو هذه ولم يتحصل على عزلات وقد خلص الباحثون أن المركب يدخل في التمثيل المقارن وهذا الاستنتاج غير صحيح . إذا كان المركب الكيميائي يعضد نمو العديد من الأنواع فإن البعض وبدون شك لا يتطلب عوامل نمو (هذه الكائنات يطلق عليها مغذيات أولية Prototrophs) ويجب أن تغذى وفي النهاية يمكن عزلها . إذا كان المركب يعمل على نوع واحد فقط على العكس لذلك فإن الكائن المسئول سوف يحتاج أحماض أمينية وفيتامينات B أو غيرها من عوامل النمو وهذه الأنواع يطلق عليها Auxotroph . لذلك فإن الفشل في عزل البكتيريا والفطريات القادرة على استخدام الجزيء كمصدر منفرد للكربون ليس دليل كافي للتمثيل المرافق .

التفسيرات Explanations

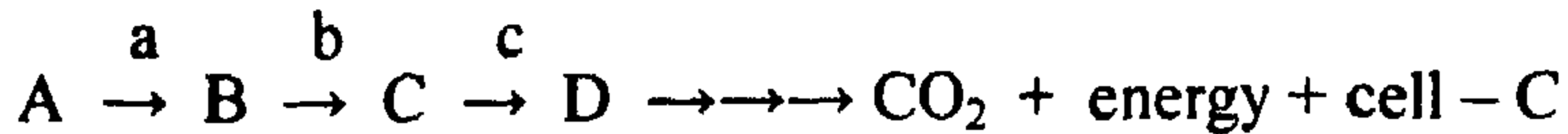
برزت أسباب عديدة في تفسير التمثيل المرافق ومنها لماذا المركب الكيميائي العضوى الذي يعمل كوسيط لا يعضد النمو ولكنه يتحول إلى منتجات تتراكم . ثلاثة من الأسباب تم تعضيدها تجريبياً :

أ - الإنزيم الابتدائي أو الإنزيمات تحول الوسط إلى منتج عضوي لا يتحول أكثر بواسطة الإنزيمات الأخرى في الكائن الدقيق لإنتاج الوسائط التمثيلية التي تستخدم في النهاية للتخليق الحيوي وإنتاج الطاقة .

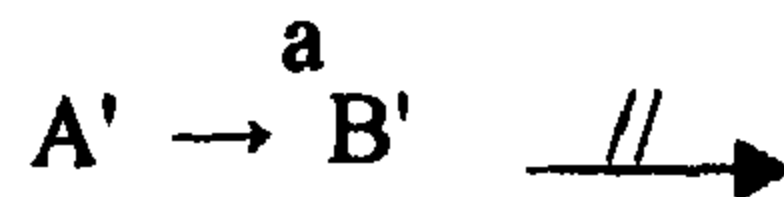
ب- الوسيط الابتدائي يتحول لمنتجات تثبط نشاط الإنزيمات المتأخرة في المعدنة أو تلك التي تخفض النمو للكائن .

ج- الكائن يحتاج إلى وسيط ثانى للقيام ببعض التفاعلات الخاصة

من المتفق عليه أن التفسير الأول هو الأكثر شيوعاً خاصة عند تركيزات الكيمائيات العضوية التي لا يمثل للتمثيل لإنتاج المنتجات ذات التأثيرات المضادة للميكروبات . أساس هذا التفسير يتمثل في حقيقة أن العديد من الإنزيمات تعمل على وسائط عديدة مرتبطة تركيبياً ومن ثم فإن الإنزيم الذي يوجد طبيعياً في الخلية لأنه يوظف في عمليات تميز النمو الطبيعي للكائن على جزئيات بخلاف الجزئيات المخلقة والتي تحفز التفاعلات التي تغير من الكيمائيات التي لا تعتبر وسائط خلوية تقليدية . هذه الإنزيمات ليست متخصصة بشكل مطلق للمواد الوسيطة لها . إذا تم اعتبار تتابع تمثيلي عادي يتضمن تحويل A إلى B بواسطة الإنزيم a والمركب B إلى C بواسطة الإنزيم b والمركب C إلى D بواسطة الإنزيم C في تتابع ينتهي بإنتاج ثانى أكسيد الكربون والطاقة لتفاعلات التخليق الحيوي والوسائط التي تتحول إلى مكونات الخلية .

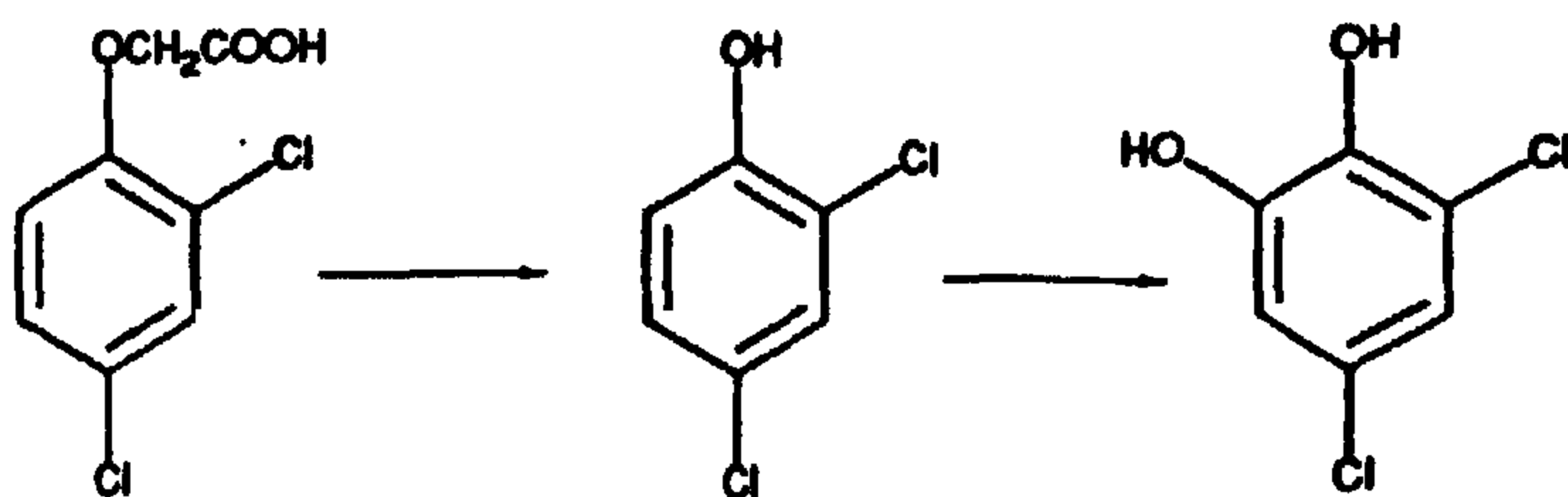


الإنزيم الأول (a) قد يكون منخفض التخصصية للوسيط ويعمل على جزيء ذات تركيب مشابه للمركب A ويطلق عليه A' . المنتج (B') يكون مختلف عن B بنفس الطريقة التي تختلف فيها A عن (A') . إذا كان الإنزيم b غير قادر على العمل على B' (بسبب الملامح التركيبية التي تتحكم في أي مواد وسيطة ستقوم بتحويلها تختلف عن تلك التي تتحكم في تخصصية الوسيط للإنزيم (a) فإن B' سوف تتراكم .

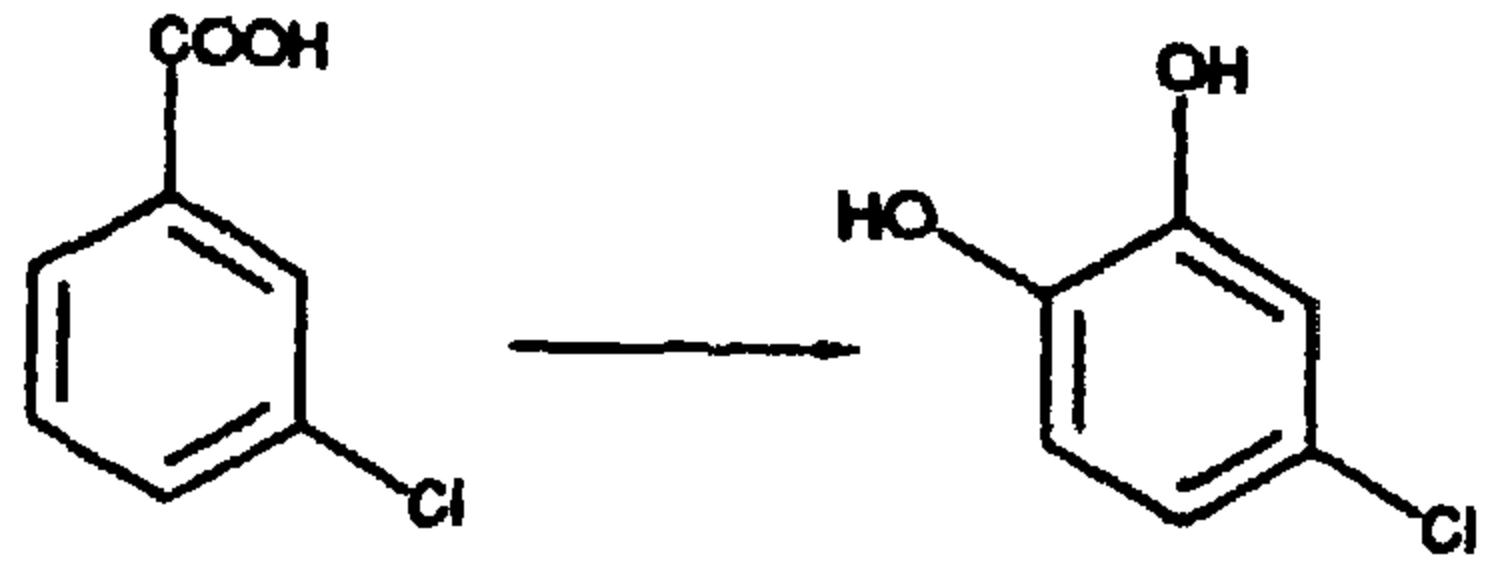


بالإضافة إلى ذلك فإن ثانى أكسيد الكربون والطاقة لا تخلق وبسبب أن كربون الخلية لا يتكون فإن الكائن الحي لا يتضاعف . تكوين B' يكون تصادفي ، (Alexander)

(1979) . الدليل الابتدائي لهذا التفسير تأتي من دراسات تمثيل ٤,٢ - د . مبيد الحشائش هذا عادة يتحول في الأول إلى ٤,٢ - دايكلوروفينول ولكن الإنزيم الذي يقوم لاحقاً بتمثيل ٤,٢ - دايكلوروفينول يعمل على بعض وليس كل الفينولات التي تخلق أولاً بواسطة الإنزيم الابتدائي الذي يعمل على أحماض الفينوكسي أسيتيك الأخرى (Loose et al., 1968 , Bollag et al., 1967) (الشكل ٣-٥) . عندما يحدث ذلك فإن ناتج التمثيل المرافق يتراكم في منتج كمي وعلى الأقل في المزرعة النقية . من الحالات التقليدية التحول البكتيري لمركب ٣-كلوروبنزوات إلى ٤-كلوروكاتينول وقد وصل محصول الكاتيكول ٩٨% من الوسيط الذي تحول (شكل ٤-٥) .



شكل (٣-٥) : تحول ٤,٢ - د إلى ٤,٢ - دايكلوروفينول و ٥,٣ - دايكلوروكاتيكول



شكل (٥-٤) : تحول ٣-كلوروبنزوات إلى ٤-كلوروكاتيكول بواسطة أنواع بكتريا أرترو باكتر (Hurvath and Alexander , 1970a)

في الحالات التي يكون فيها تركيز المركب الكيميائي عالياً فإن التمثيل التصادفي قد ينتج من تحول المركب الأصلي إلى منتجات سامة . في التتابع الذي تم معرفته إذا كان معدل التفاعل الذي يحفز بواسطة الإنزيم *a* أسرع من العملية التي تحفز بالإنزيم *b* فإن *B* سوف يتراكم بسبب أنه لا يتحطم بنفس السهولة التي يتكون بها . كمثال فإن سلالة بسيدوموناس التي تنمو على البنزوات وليس على ٢-كلوروبنزوات تحول الأخير إلى نواتج فلورينية وهي سامة (Taylor et al., 1979) . المثبط الذي يتراكم قد يؤثر على إنزيم منفرد هام للتمثيل اللاحق للتوكسين . كمثال فإن بسيدوموناس يوتيدا تحدث تمثيل مرافق للكلوروبنزين إلى ٣-كلوروكاتيكول ولكن الأخير لا ينهار بسبب أنه يخضع نشاط الإنزيمات المشتركة في الانهيار اللاحق . بسيدوموناس يوتيدا تحول كذلك ٤-اثيل بنزوات إلى ٤-اثيل كاتيكول والأخير يثبط الإنزيمات الضرورية لخطوات التمثيل اللاحق (Ramos et al., 1987) . نتيجة لذلك فإن نمو هذه البكتريا لا يحدث على الكلوروبنزين ولا ٤-اثيل بنزوات .

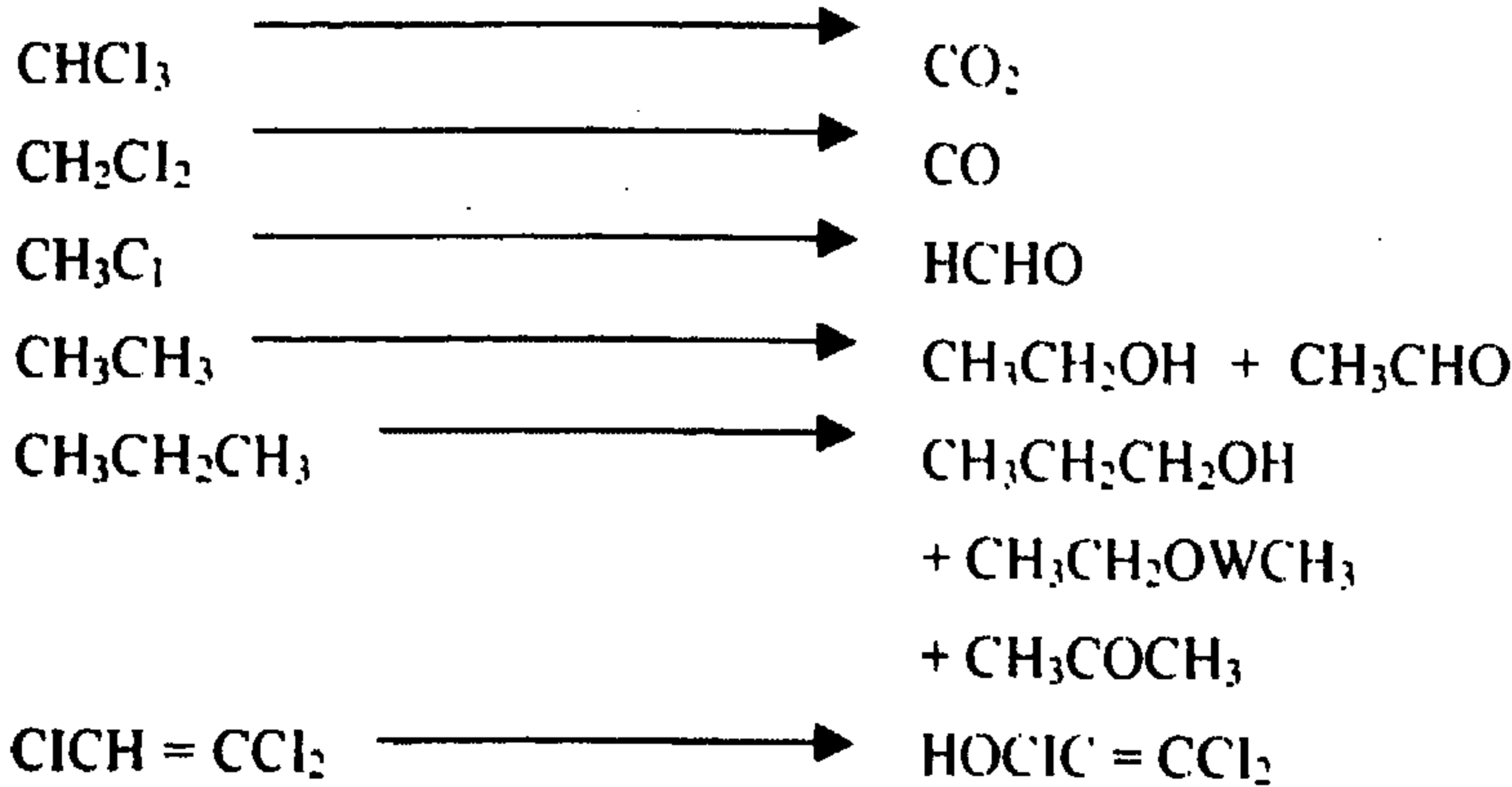
في بعض الحالات وفي المزارع النقية على الأقل فإن الكائن قد لا يكون قادراً على تمثيل المركب العضوي بسبب حاجته إلى وسيط ثانٍ حتى يقوم بتفاعل خاص . الوسيط الثاني قد يقدم شيئاً يوجد بكميات غير كافية في الخلايا حتى يحدث التفاعل وكمثال مانح الإلكترون للتحويل .

الإنزيمات ذات الوسائط المتعددة Enzymes with many substrates

التفسير الأول كان مرتبطاً بوجود الإنزيمات التي تعمل على أكثر من مادة وسيطة . العديد من الإنزيمات ليست ذات تخصص مطلق لوسيط منفرد . كقاعدة عامة فإنها تعمل على سلاسل من الجزئيات المرتبطة ببعض عن قرب ولكن البعض يقوم بإجراء نوع

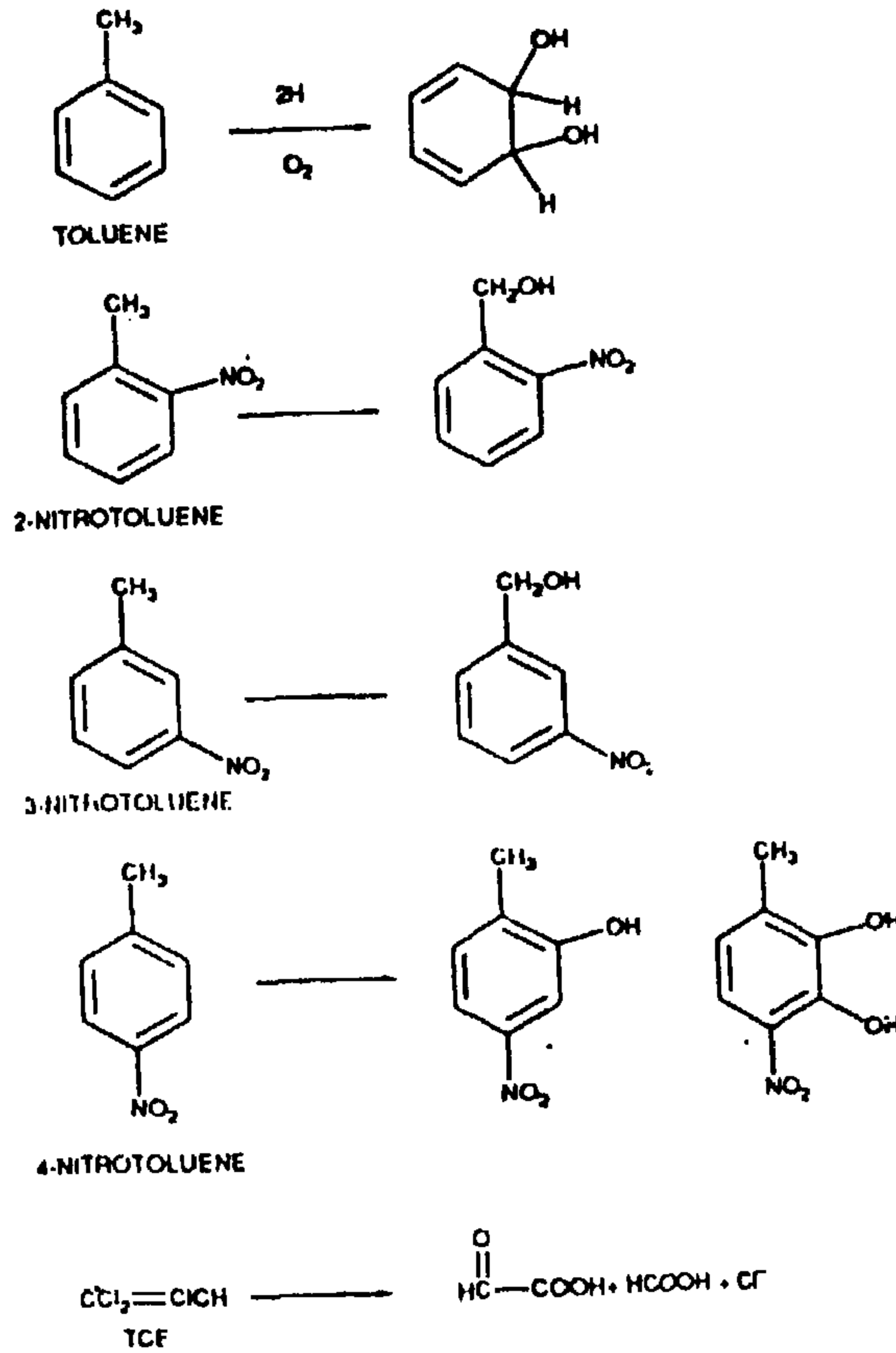
منفرد من التفاعل على جزئيات غير متشابهة لحد ما . فيما يلي بعض الإنزيمات الفردية التي تعمل على مدى من الوسائط :

أ - الميثان مونواكسجينيز للبكتريا التي تتغذى على الميثان *Methylotrophic* عندما تنمو على الميثان أو الميثانول أو الفورموات فإن هذه البكتريا الهوائية تكون قادرة على التمثيل التصادفي لسلسلة كبيرة من الجزئيات العضوية بما فيها العديد من الملوثات الكبرى . بعض من هذه التفاعلات الذي تجرى بواسطة هذه البكتريا موضحة في الشكل (٥-٥) . في كل حالة فإن الميثان مونواكسجينيز هو العامل المحفز المسئول . الأيدروكربونات الكلورينية الأليفاتية الأخرى تتحول بواسطة واحد من المتغذيات على الميثيل *Methylosinus* *trichosporium* كما في سيسروتانس - ٢,١ - دايكلورواثيلين و ١,١ - دايكلورواثيلين و ٢,١ - دايكلوروبروبان و ٣,١ - دايكلوروبروبيلين (Oldenhuis et al., 1989) . لقد اتضح أن نفس الإنزيم في نوع آخر من البكتريا وبعد النمو على الميثان سوف يحفز أكسدة ن - الكان التي فيها من ٢ وحتى ٨ ذرات كربون وكذلك ن - الكينات التي فيها من ٢ - ٦ ذرات كربون وكذلك المونو والدايكلوروالكانات ذات ٥ - ٦ ذرات كربون وكذلك داي الكيل اثير والسيكلوالكانات (Haber et al., 1983) .



شكل (٥-٥) : التفاعلات التي تحفز بواسطة ميثان مونواكسجينيز لبكتريا متغذية على الميثيل (Haber et al., 1983)

ب- إنزيم كولوين داي أوكسجينيز في عدد من البكتريا الهوائية . هذا الإنزيم يدخل نرتي الأكسجين من O_2 (وهو الديوكسجينيز) في التولوين حيث يحفز الخطوة الأولى في انهيار التولوين بواسطة البكتريا النامية على الايدركربون العطري (شكل ٥-٦) . هذا ولو أن هذا الإنزيم له تخصصية قليلة جدا كما أنه قادرا على هدم E , T وكذلك تحويل ٢ و ٣- نيتروتولوين إلى الكحولات المناظرة وكذلك هيدروكسلة حلقة ٤- نيتروتولوين (Robertson et al., 1992) .



شكل (٥-٦) : التفاعلات التي تحفز بإنزيم تولوين ديوكسجينيز

ج- تولوين مونواكسجينيز في العديد من أنواع البكتريا الهوائية - اختلافا عن ديوكسجينيز فإن هذا الإنزيم يغرس ذرة أكسجين واحدة من O_2 في التولوين

معطيا ٥- كريسول (الشكل ٥-٧) . بسبب هذا الإنزيم فإن البكتريا تستطيع التمثيل المرافق لمركب TCE وتحويل ٣ - ٤ - دينتروتولونيات إلى كحولات البنزيل المقابلة وكذلك البنزالدهيدات وتضيف مجاميع الأيدروكسيل إلى مركبات عضوية أخرى .

د - أكسجينز البكتريا التى تستخدم البروبان . البكتريا الهوائية التى تستخدم البروبان كمصدر للكربون والطاقة للنمو فيها كذلك أكسجينز ذات تخصصية عريضة . هذا الإنزيم يقوم بالتمثيل المقارن لمركب TCE والفينيل كلوريد ومركب ١,١ - داي وترانس وسيس ٢,١ - دايكلورواثيلين .

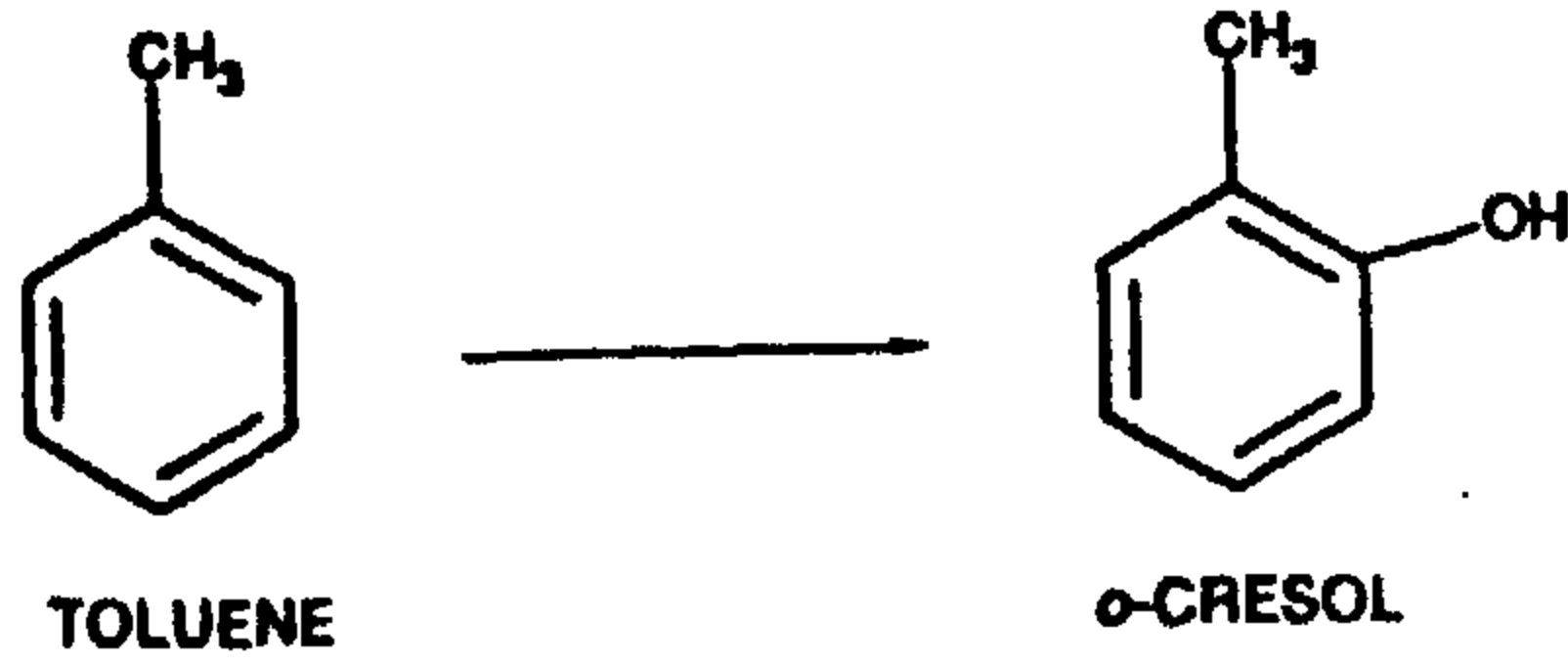
هـ - أمونيا أكسجينز لبكتريا نيتروسوموناس إيدروبيا . هذه البكتريا ذاتية التغذية على الكيمائيات Chemoautotroph والتى يكون مصدر الطاقة لها فى الطبيعة ن يد ٣ ومصدر الكربون هو ثانى أكسيد الكربون تقوم بالتمثيل التصادفى لمركبات TCE و ١,١ - دايكلورواثيلين وغيره من المونو والبولى هالوجينات الايثان والعديد من المركبات العطرية وحيدة الحلقة والثيواتيرات والمثيل فلوريد والدايمثيل اثير .

و - إنزيم هاليدوهيدروليز الذى يعمل على الأحماض الدهنية الهالوجينية البسيطة . اعتمادا على كائن خاص فإن هذا الإنزيم قد يشطر الهالوجينات من الفلور - والكلور - والأيودواسيتات وجميع المونوهالواسيتات فيما عدا الفلورواسيتات .

ز - إنزيم ديهالوجينيز الذى يزيل الهالوجينات من CH_2Br CL و CH_2Cl_2 و CH_2I_2 و CH_2Br_2 .

ح - إنزيم ديهالوجينيز الذى يعمل على ٤ - كلورو ، ٤ - برومو ، ٤ - أيودو ولا يعمل على ٤ - فلوروبنزوات .

ط - كاتيكول ديوكسيجينز الذى يؤكسد الكاتيكول و ٣ - ٤ - ميثيل كاتيكول وكذلك ٣ - فلورو وليس ٣ - كلوروكاتيكول .



شكل (٧-٥) : التفاعل الذى يحفز بواسطة تولوين مونواكسجينز

ك - بنزوات هيدروكسيلز الذى يقوم بتمثيل البنزوات وكذلك ٤ - أمينو ، ٤ - نيترو ، ٤ - كلورو ، ٤ - ميثيل بنزوات .

ل - الإنزيم الذى يكسر النتريل من عدد من النتريلات العطرية كى ينتج الأمونيا (Harper , 1977) .

م - الفوسفاتيز الذى يقوم بالتحلل المائى للباراثيون والباراكسون والديازينون والدورسبان والفنتروثيون ولا يقوم بنفس العمل مع العديد من المبيدات الحشرية المرتبطة .

ن - كحول ديهيدروجينيز الذى يؤكسد الكحولات الأليفاتية العادية التى تحتوى من ١ وحتى ١١ من ذرات الكربون .

س - دس أمينيز الذى يكسر شق الأمين لعدد من البيورينات .

ع - الكان هيدروكسيلز الذى يقوم بهيدروكسلة عدد من بنزينات الالكيل والالكانات المستقيمة والمتفرعة والحلقية .

ف - الكان مونواكسجينز الذى يهدم TCE والفينيل كلوريد والدايكلورواثيليات والبروبيلينات .

ص - نفتالين ديوكسيجينيز التى تعمل على الزيلين ومشابها نيتروتولوين والاثيل بنزين .

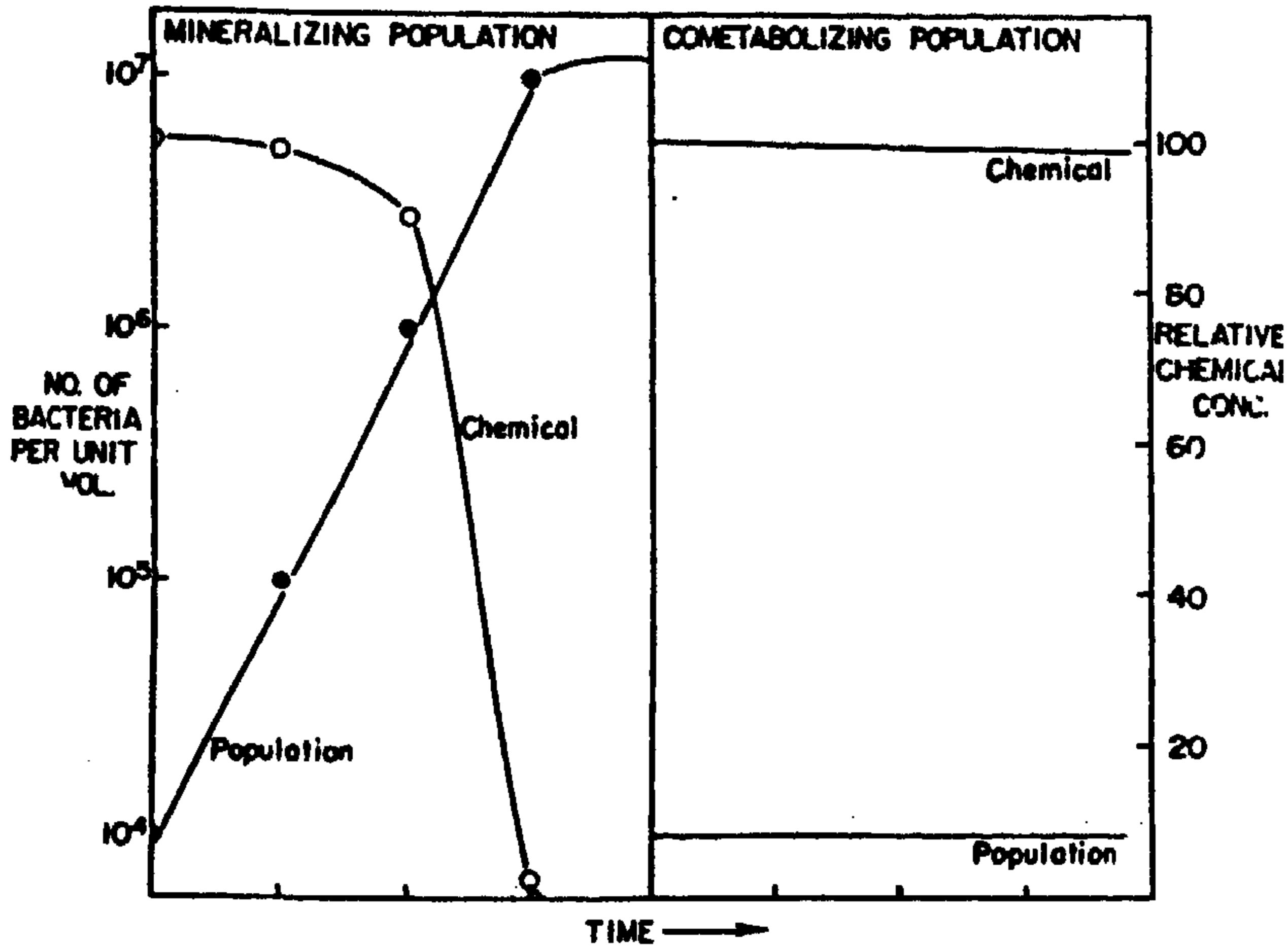
ق - بيفينيل ديوكسجينيز الذى يحول العديد من أقران PCB . الكائن الذى يحتوى على هذه الإنزيمات قد يكون قادرا على استخدام واحد أو عديد من وسائط

الإنزيم للنمو . هذا ولو أن العديد من المواد الوسيطة تتحول ولكنها لا تعضد النمو . ناتج التفاعل يتراكم حينئذ .

التأثيرات البيئية المؤثرة Environmental significance

من حيث العقلانية فإن التمثيل المقارن بالتأكيد ما هو إلا نوع خاص من التحول الميكروبي . بالطبع فإنه قد يكون ذات اهتمامات أكاديمية ولو أن هذه التحولات ذات أهمية كبيرة في الطبيعة . هذه التتابعات الهامة مثلت أساس الاهتمام الكبير الذي حظى به التمثيل التصادفي وبسبب هذه الإصدارات والنواحي البيئية بأن التمثيل المرافق تعتبر نوع خاص من التحول الحيوى . هذه التتابعات البيئية تأكدت بالدليل وبسهولة من خصائص العملية خاصة عدم مقدرة الكائنات على النمو على حساب المركب العضوى وتحول الوسيط إلى منتج عضوى فى الغالب يتراكم . لقد تأكد حدوث تأثيرين على الفور . الأول وبسبب أن حجم المجموع أو الكتلة الحيوية للكائن الذى يعمل على معظم الكيمائيات المخلفة صغير فى المنطقة السطحية وتحت فى الأراضى والمياه فإن المركب الذى يتعرض للتمثيل المرافق بواسطة هذه الكائنات يتحول ببطء ومعدل التحول لا يزداد مع الوقت . هذا يتعارض مع الكيمائيات التى تستخدم كمصادر للكربون والطاقة بسبب أن معدل التمثيل لهذه الوسائط تتناقص مع تضاعف وتكاثر الكائنات المسؤولة (شكل ٥-٨) . الثانى يتمثل فى أن المنتجات العضوية تتراكم نتيجة للتمثيل التصادفي وهذه المنتجات تميل للثبات . هذا التراكم يعتبر من مخرجات التمثيل المقارن بواسطة نوع منفرد من الكائنات لأنه لا يستطيع عمل تمثيل لاحق للمنتج . بالإضافة إلى ذلك وحيث أن مخرج التمثيل المقارن تكررارى يكون فى صورة تغيير بسيط فى تركيب الجزيء فإن المركب الأصلى السام فى الغالب يتحول إلى منتج ضار (Alexander , 1979) .

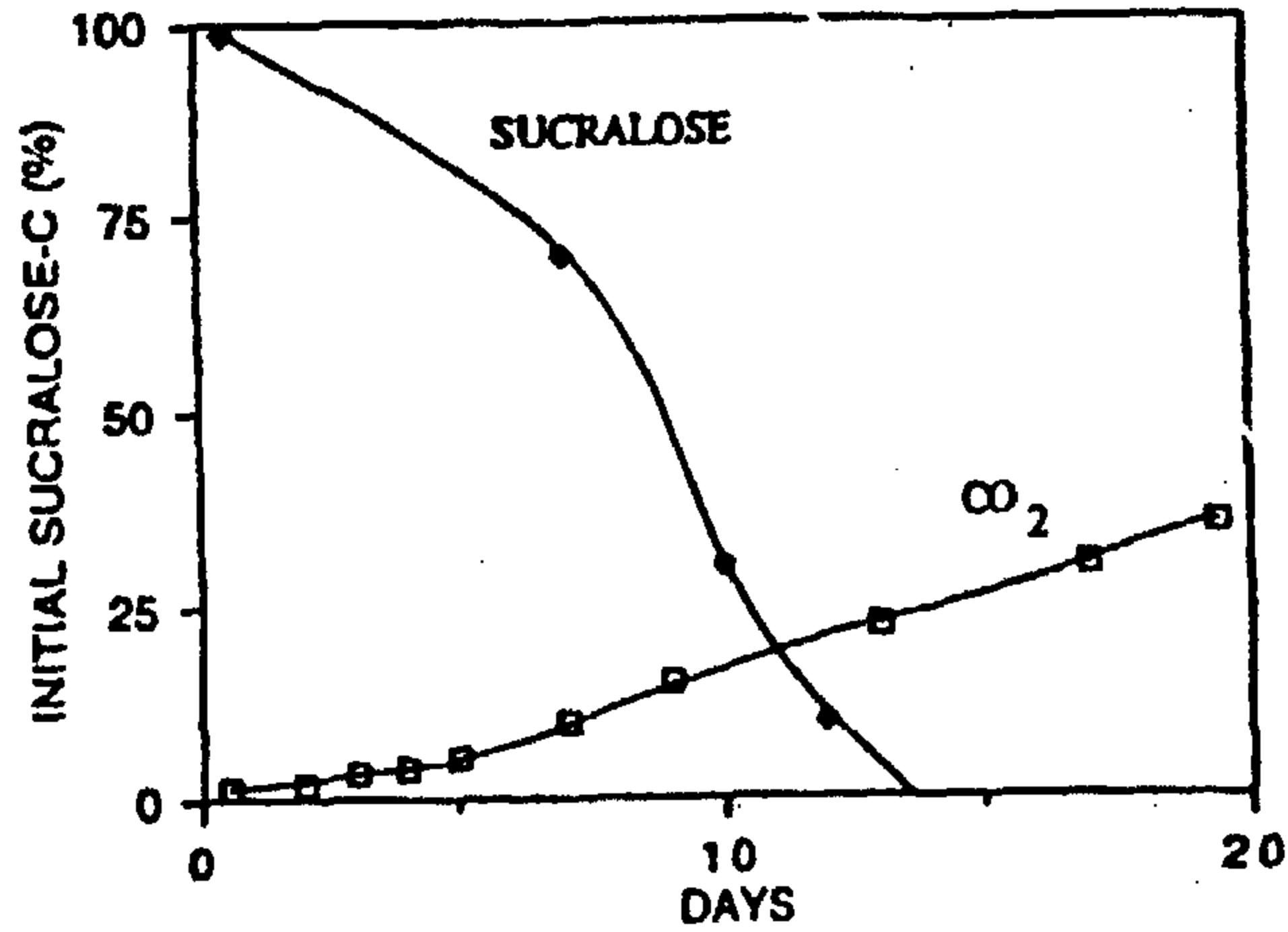
لقد أجريت تقديرات لأعداد أو الكتلة الحيوية للكائنات الدقيقة القادرة على التمثيل المرافق للوسائط كل على حدة فى الطبيعة . هذا ولو أن عدد الخلايا فى نوع التربة القادرة على التمثيل المقارن لمبيد ٤,٢ - د تتراوح من ٠,٣ وحتى ٠,٨ مليون لكل جرام . على العكس فقد وجد أن ٢٠ - ٧٥% من البكتيريا التى عزلت من القمامة كانت عندها المقدرة على إجراء التمثيل المقارن للدهن وأن ٩٠ مليون خلية لكل مليلتر من القمامة يمكن أن تقوم بعمل التمثيل المقارن للمبيد الحشرى .



شكل (٨-٥) : تغيرات المجموع واختفاء المركب الكيميائي الذي يعمل بواسطة البكتيريا (اليسار) التي تنمو لوغاريتميا وتستخدم المركب كمصدر للكربون أو (اليمين) البكتيريا التي تقوم بالتمثيل المرافق للمركب الكيميائي (مأخوذة من (Alexander , 1981) .

ولو أن منتجات التمثيل المقارن تتراكم في المزرعة فإنه لا يكون ضروريا حدوث نفس الشيء في الطبيعة . هذه المنتجات قد تعمل بواسطة نوع ثانى وقد يحدث لها تمثيل مقارن أو معدنة . المثال موضح في الشكل (٩-٥) للمركب سكر كالوز والذي يحدث له تمثيل مقارن ابتدائى لإنتاج منتجات عضوية ولكن الأخير يحدث له معدنة متتابعة بواسطة الأنواع التى لا تعمل على السكريات الثنائية ثلاثية الكلور . فى الحقيقة فإنه إذا كان مجموع الكائن الثانى ينمو باستخدام نواتج التمثيل المرافق للمجموع الأول فإن هذه

المنتجات قد لا يكشف عنها على الإطلاق بسبب أن المجموع سوف ينمو حتى الحجم المسموح بواسطة ناتج مصدر الكربون الخاص به والذي هو منتج التمثيل المقارن .



شكل (٩-٥) : تحول السكركالوز في عينات التربة (مأخوذة من M.P. (Abere and M.Alexander) غير منشور .

لقد تم وصف حالات عديدة التي فيها يقوم النوع الثاني بتحطيم نواتج التمثيل التي تخرج بواسطة النوع الأول في المزرعة (الشكل ١٠-٥) . سوف نشير إلى ستة أمثلة فقط وهي :

- ١ - الباراثيون يحدث له تمثيل مرافق بواسطة بسيدوموناس ستوتزيرزي وإنتاج ٤- نيتروفينول والداي اثيل فوسفات وبكتريا بسيدوموناس أكروجينوز . تستخدم الفينول كمصدر للكربون والطاقة (Daughton and Hsieh , 1977) .

ب- السيكلو هكسان يحدث له تمثيل مقارن إلى سيكلوهكسانول بواسطة واحد من البسيديموناد وتحدث معدنة للسيكلوهكسانول بواسطة أنواع مختلفة من البسيديموناس .

ج- ٤,٤ - دايكوروبيفينيل تحدث له عملية تمثيل تصادفي لإنتاج ١- كلورو بنزيلات وهذا يعتبر مصدر للكروين والطاقة لسلسلة الأسينوباكتز .

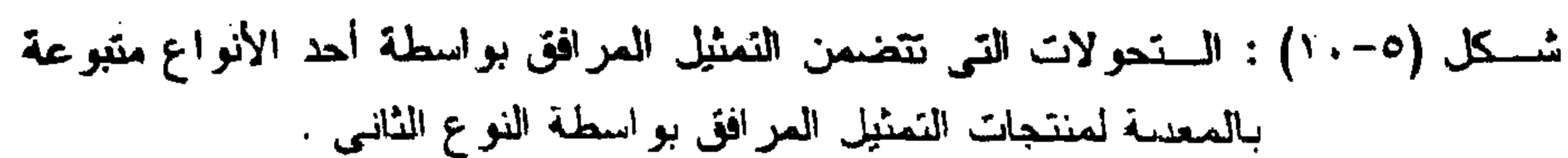
د - ددت يتحول بواسطة التمثيل التصادفي إلى ٤ - كلوروفينيل أسيتيك أسيد بواسطة سلسلة من بسيديموناس ويستخدم الناتج هذا لنمو بكتريا أنتروباكتز (Pfander and Alexander, 1972) .

هـ- ٥,٤,٢ - تى يحدث له تمثيل مرافق بواسطة الكائنات الدقيقة الأخرى .

و - ٤ - كلورو - ٥,٣ - دنيتروبنزويك أسيد يحدث له تمثيل مرافق لإنتاج ٢ - هيدروكسي موكونيك سيمي الذهب وهذا بدوره يحدث له معدنة بواسطة أنواع ستربتومايسيز .

في هذه الحالات فإن كائن منفرد يستطيع أن يحدث معدنة للوسيط الابتدائي والذي لا يتحصل عليه في المزرعة النقية ومن ثم فإن ناتج المجموع الأول ووسيط المجموع الثاني لا يتم الكشف عنهما في الطبيعة . مرحلتى التحول من حيث التأثير تكمل مسارات التمثيل الهدمي والتكامل هنا معناه أنها تكمل ما هو موجود من تتابع الهدم - مسارات الهدم التكاملية هذه قد تحدث بواسطة الهندسة الوراثية للحصول على الكائنات القادرة على معدنة الجزئ الأصلي . هذا قد يجرى بواسطة نقل الجينات في نوع واحد بحيث تصبح خلاياه محتوية على الإنزيمات التي تقوم بتتابع الهدم الابتدائي وكذلك الإنزيمات التي تسمح للكائن بمعدنة ونمو منتجات التمثيل المرافق المتتابعة .

المركب الكيميائي الذي يحدث له تمثيل تصادفي عند تركيز معين قد تحدث له معدنة في نفس البيئة عند تركيز آخر أو قد يحدث له تمثيل مقارن في بيئة ما وتحدث له معدنة في بيئة أخرى . كمثال فإن IPC يحدث له تمثيل تصادفي عند تركيز واحد ملجم / لتر ولكنه يتمعدن عند تركيز ٠,٤ ميكروجرام / لتر في ماء البحيرة ومبيد المونوريون يحدث له تمثيل مرافق بوضوح إلى ٤ - كلوروانيلين عند تركيز ١٠ ملجم / لتر ولكنه يتمعدن عند تركيز ١٠ ميكروجرام / لتر في القمامة . الكلوروبنزيلات يحدث له تمثيل مقارن في العينات من عمود الماء للبحيرات ولكنه يتمعدن في وجود الكائنات الدقيقة لرواسب المياه العذبة (Wang et al., 1984, 1985) . لذلك يجب اتخاذ الحيلة والحذر عند التنبؤ بأن التمثيل المقارن سوف يحدث عند تركيزات أو في بيئات بخلاف تلك التي اختبرت .



حركات التمثيل المقارن لاقت اهتمام قليل . إذا كانت المجاميع الميكروبية لا تنمو ولا تنحسر وكان تركيز الوسيط للتمثيل المرافق أقل من Km للكائنات النشيطة ومن المحتمل أن التحويل يكون من المرتبة الأولى . تحول البروباكلور قد يتبع المرتبة الأولى أو المرتبة صفر في ماء البحيرة أو القمامة . في المفاعل الحيوى للبيوفيلم الذى حقن بالبكتريا المؤكسدة للميثان فإن التمثيل المرافق للمركب TCE و ١,١,١ - ترايكلوروايثان و سس و ترانس - ٢,١ - دايكلوروايثلين من المرتبة الأولى عند تركيزات أعلى من ١ مللجم / لتر . هذا ولو أنه فى البيئات التى يكون فيها التحول بطيء فإن مصدر الكربون اللازم للنمو قد يستنزف ومن ثم فإن نظم الحركية قد تتغير مع الوقت . لقد تم وضع وتطوير نماذج للتمثيل المرافق بواسطة المجاميع النامية وغير النامية (Griddle, 1993)

بسبب أن التمثيل المرافق يؤدي عادة إلى تدهور أو هدم بطيء للوسيط حدث اهتمام لتحفيز معدل الهدم . تنشيط هذه الأنشطة ذات أهمية خاصة إذا كان الوسيط سام للإنسان والمحاصيل الزراعية أو الأنواع من الكائنات الحية فى النظم البيئية الطبيعية . إضافة عدد من المركبات العضوية إلى التربة أو القمامة يحفز معدل التمثيل المقارن للدنت وعدد من المركبات العطرية الكلورينية والأحماض الدهنية الكلورينية ولكن الاستجابات لهذه الإضافات لا يمكن التنبؤ بها . لم يعرف بوجود علاقة بين مسارات التمثيل المشتركة فى هدم الوسيط المعدن المضاف والمركب الذى حدث له تمثيل مقارن فى هذه الدراسات . فى الحالات التى يحدث فيها تنشيط فإن الفائدة قد تتأتى من زيادة غير متوقعة فى الكتلة الحيوية للكائنات الدقيقة حيث أن بعضاً منها قد يقوم بالتمثيل المقارن تصادفياً للمركب محل الاهتمام .

هناك اقتراب بديل يتمثل فى إضافة مركبات معدنة تشابه فى التركيب المركب المرغوب تحفيز تمثيله المرافق . هذا مع فرضية أن الكائنات الدقيقة التى تنمو على المركب المعدن يحتوى إنزيمات تحول الجزيء النظير وهو الذى يحدث له تمثيل مقارن . هذه الكتلة الحيوية الأكبر فيها كثير من الإنزيم الهادم عما هو موجود فى الماء غير المضاف أو التربة . هذه الطريقة من إغناء النظير Analogue enrichment استخدمت لتحفيز التمثيل المرافق لمركبات PCB's عن طريق إضافة البيفينيل . البيفينيل غير الكلورينى تد اختياره كى يضاف إلى التربة حيث أنه قابل للمعدنة وغير سام وعمل كمصدر للكربون للكائنات الدقيقة القادرة على التمثيل المقارن لمركبات PCB's . لقد استخدم اقتراب مشابه لتحفيز التمثيل المرافق للترايكلوروميثيل بنزوات بواسطة إضافة البنزوات إحلالية الألكيل وتمثيل ٤,٢ - دايكلوروايثلين فى التربة بواسطة إضافة الأيثلين .

إنماء النظائر أسلوب يشابه الوسائل العادية لعزل البكتريا التي تقوم بالتمثيل المرافق للمركب . المزرعة الغنية تحتوى على مصدر كربون يعضد النمو كما أن المزارع النقية المتحصل عليها تقوم كذلك بالتمثيل المرافق للمركبات المرتبطة من حيث التركيب التي تعضد النمو . كمثال فإن البكتريا التي عزلت على دايفنيل ميثان وتحتوى الإنزيمات التي تهدم فإنها تقوم بالتمثيل المرافق دايفنيل ميثان الكلوريني العديد من المركبات الأخيرة لا تعضد النمو .

REFERENCES

- Adriaens, P., Kohler, H.-P.E., Kohler, Staub, D., and Focht, D.D., *Apl. Environ. Microbial*, 55, 887-892 (1989).
- Alexander, M., in "Agriculture and the Quality of Our Environment" (N.C. Brady, ed.), p. 331-342. American Association for the Advancement of Science, Washington, DC, 1967.
- Arcangeli, J.P., and Arvin, E., *Biodegradation* 6, 29-38 (1995).
- Arvin, E., *Water Res.* 25, 873-881 (1991).
- Bartholomew, G.W., and Alexander, M., *Environ. Sci. Technol.* 16, 301-302 (1982).
- Barug, D., *Chemosphere* 10, 1145-1154 (1981).
- Bauer, S.R., Wood, E.M., and Traxler, R.W., *Int. Biodeterior. Bull.* 15, 53-56 (1979).
- Clarke, K.F., Callely, A.G., Livingstone, A., and Fewson, C.A., *Biochem. Biophys. Acta* 404, 169-179 (1979).
- Criddle, C.S., *Biotechnol. Bioeng.* 41, 1048-1056 (1993).
- Dalton, H., and Sterling, D.I., *Philos. Trans. R. Soc. Lond., Ser. B* 207, 481-495 (1982).
- Delgado, A., Wubbolts, M.G., Abril, M.A., and Ramos, J.L., *Appl. Environ. Microbiol.* 58, 415-417 (1992).
- Ely, R.L., Hyman, M.R., Arp, D.J., Guenther, R.B., and Williamson, K.J., *Biotechnol. Bioeng.* 46, 232-245 (1995a).

- Ely, R.L., Williamson, K.J., Guenther, R.B., Hyman, M.R., and Arp, D.J., *Biotechnol. Bioeng.* 46, 218-231 (1995b).
- Ensign, S.A., Hyman, M.R., and Arp, D.J., *Appl. Environ. Microbiol.* 58, 3038-3046 (1992).
- Fathepure, B.Z., and Boyd, S.A., *Appl. Environ. Microbial.* 54, 2976-2980 (1988).
- Fournier, J.C., Coddaccioni, P., and Soulas, G., *Chemosphere* 10, 977-984 (1981).
- Furukawa, K., Matsumura, and Tonomura, K., *Agric. Biol. Chem.* 42, 543-548 (1978).
- Goldman, P., Milne, G.W.A., and Keister, D.B., *J. Biol. Chem.* 243, 428-434 (1968).
- Golovleva, I., A., Golovlev, E.L., Zyakun, A.M., Shurukhin, Y.V., and Finkelshtein, Z.I., *Izv. Akad. Nauk SSSR, Ser. Biol.* 1, 44-51 (1978).
- Haber, C.M., Allen, L.N., Zhao, S., and Hanson, R.S., *Science* 221, 1147-1153 (1983).
- Hill, G.A., Milne, B.J., and Nawrocki, P.A., *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 46, 163-168 (1996).
- Horvath, R.S., *Bacteriol. Rev.* 36, 146-155 (1972).
- Jacobson, S.N., and Alexander, M., *Appl. Environ. Microbiol.* 42, 1062-1066 (1981).
- Jamison, V.W., Raymond, R.L., and Hudson, J.O., *Dev. Ind. Microbiol.* 12, 99-105 (1971).
- Keener, W.K., and Arp, D.J., *Appl. Environ. Microbiol.* 60, 1914-1920 (1994).
- Knackmuss, H.J., in *Microbial Degradation of Xenobiotics and Recalcitrant Compounds*, (T. Leisinger, A.M. Cook, R. Hutter, and J. Nuesch, eds.), pp. 189-212. Academic Press, New York, 1981.

- Knackmuiss, H.J., and Hellwig, M., Arch. Microbiol. 117, 1-7 (1978).
- Leadbetter, E.R., and Foster, J.W.S., Arch. Biochem. Biophys. 82, 491-492 (1959).
- Lee, K., and Gibson, D.T., Appl. Environ. Microbiol. 62, 3101-3106 (1996).
- Liu, D., Maguire, R.J., Pacepavicius, G., and Dutka, B.J., Environ. Toxicol. Water qual. 6, 85-85 (1991).
- Malashenko, Y.R., Romanovskaya, V.A., Sokolov, I.G., and Kryshab, T.P., Mikrobiologiya 45, 1105-1107 (1976).
- Munnecke, D.M., Appl. Environ. Microbiol. 32, 7-13 (1976).
- Nelson, M.J.K., Montgomery, S.O., and Pritchard, P.H., Appl. Environ. Microbiol. 54, 604-606 (1988).
- Novick, N.J., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 49, 737-743 (1985).
- Oldenhuis, R., Vink, R.L.J.M., Janssen, D.B., and Witholt, B., Appl. Environ. Microbiol. 55, 2819-2826 (1989).
- Pfaender, F.K., and Alexander, M.J. Agric. Food Chem. 21, 397-399 (1973).
- Rasche, M.E., Hyman, M.R., and Arp, D.J., Appl. Environ. Microbiol. 57, 2986-2994 (1991).
- Rosenberg, A., and Alexander, M., J. Agric. Food Chem. 28, 297-302 (1980).
- Sakai, T., and Jun. H.K., J. Ferment. Technol. 56, 257-265 (1978).
- Smith, A.E., and Phillips, D.V., Agron. J. 67, 347-349 (1975).
- Taylor, B.F., Hearn, W.L., and Pincus, S., Arch. Microbiol. 122, 301-306 (1979).
- Wang, Y.S., Madsen, E.L., and Alexander, M., J. Agric. Food Chem. 33, 495-499 (1985).
- You, I.S., and Bartha, R., Appl. Environ. Microbiol. 44, 678-681 (1982).

الباب السادس

تأثير التركيب الكيميائي للملوثات والعوامل البيئية على الانهيار الحيوى

أولاً : تأثير التركيب الكيميائي على الانهيار الحيوى للملوثات

هناك العديد من الأسباب العملية تؤكد الحاجة للتنبؤ بما إذا كان المركب الخاص سينهار حيويًا وإذا كان ذلك سيحدث ما هي المركبات التي سوف تنتج؟ . فى البداية فإنه عند تطوير المركبات الجديدة للاستخدام الصناعى يكون من الأهمية معرفة ما إذا كان المركب أو قسم الكيمائيات سوف يظل ثابتًا أو يتحول إلى منتجات سامة فى الطبيعة وما إذا كان هناك مشاكل صحية أو بيئية لها . تخليق وتقييم فاعلية الكيمائيات للأغراض المستهدفة وتقويم توكسيكولوجيا مركباتها من الأمور المكلفة ومن ثم يقوم الباحث فى الصناعة تجنب تكاليف هذه الأنشطة المختلفة إذا كانت المادة محل التطوير سوف تظل كافية أو تتحول إلى مواد بسيطة غير مرغوبة . السبب الثانى فى أنه فى سبيل البحث عن أقل التكاليف والبحث عن الوسائل التى تقلل من الكيمائيات ذات المشاكل فإن مدير الموقع الملوث يميل إلى التأكد بشكل عقلائى أن المعالجة الحيوية سوف تفعل وأن التنظيف بواسطة التكنولوجيا غير المكلفة نسبيًا سوف تسفر فى النهاية عن وجود منتجات غير سامة فقط وإذا لم يتحقق ذلك يجب استخدام تكنولوجيات أكثر تكلفة . السبب الثالث يتمثل فى أنه فى الدول التى فيها ضرورة الحصول على موافقات من الوكالات التشريعية مثل الإنتاج التجارى للكيمائيات الجديدة خاصة تلك الكيمائيات التى ستدخل التربة فى النهاية وكذلك الماء والقمامة أو المواد الصلبة تحت الماء ويكون اتخاذ القرارات من الصعوبة إذا لم يكن فى الإمكان تقرير ما إذا كان المركب محل الاهتمام ثابتًا أو ما إذا كان سيتحول إلى سموم قد تمثل خطورة على الإنسان والنباتات . هذه التنبؤات صعبة بسبب ملايين المركبات العضوية المعروفة والعديد من أقسام الكيمائيات المخلقة ونقص الاهتمام فى مجالات الميكروبيولوجى والكيمياء الحيوية والتوكسيكولوجى لجميع أو القليل من أقسام هذه الكيمائيات .

التنبؤ بما إذا كان المركب قابل للانهيار الحيوى Biodegradable ليس كما هو الحال كما التنبؤ بأنه سوف يهدم أو ينهار حيويًا Biodegraded . مع المركب الذى يمكن أن يمثل بواسطة الكائنات الدقيقة وحتى يتحول واقعياً فإن الكائنات الدقيقة يجب أن توجد عند الموقع وتتطلب مغذيات غير عضوية (ومن الممكن عوامل النمو) أن تكون موجودة كذلك ويجب أن يكون المركب فى صورة قابلة للانهيار الحيوى (كما فى الامتصاص ، العزل أو يوجد فى NAPL التى تحتفظ به فى صورة غير ميسرة) كما يجب ألا يوجد

فى الموقع مواد سامة ضارة بنمو ونشاط الميكروبات كما يجب أن يكون التركيز أعلى من المستوى الحرج إذا كان هذا الجزيء يعمل بواسطة مجاميع الميكروبات التى تستخدم كمصدر للكربون والطاقة .

بعد وقت قصير من بداية الاستخدام العريض للمبيدات والمنظفات ثم التمييز بأن أفراد من الأقسام الفردية للمركبات العضوية ذات فترات مختلفة بوضوح فى الثبات فى الأراضى والماء . فى العديد من الحالات وجد أن إجراء تحويل طفيف فى تركيب الجزيء يجعله أكثر أو أقل حساسية للتخبط فى هذه البيئات وبسبب أنه تأكد بالدليل فى تزامن مع هذا الاستنتاج أن المركب ذات فترات الحياة القصيرة يتخبط بفعل الميكروبات فقد توصل لاستنتاج أن هذه التغيرات البسيطة فى تركيب المركب الكيميائى غيرت من ملائمة الجزيئات كمواد وسيطة للنمو والتمثيل بواسطة مجتمعات الكائنات الدقيقة الموجودة. من التغير البسيط فى الجزء كمثال إحلال ذرة أو مكون إحلالى مكان الآخر مما يجعل الجزيء أكثر أو أقل حساسية للتمثيل الميكروبى . بسبب الأهمية الاقتصادية الكبيرة لهذه المبيدات والمواد النشطة سطحيا وطبيعة النمو مع اسهاماتها للانهايار البيئى إذا كانت ثابتة ثم توجيه جهود كبيرة لمعرفة ووضع الملامح التركيبية التى تتحكم فى ملائمة هذه الكيميائيات للانهايار الميكروبى . من ذلك الوقت أجريت الدراسات على مدى واسع من الأقسام الكيميائية الأخرى بما فيها الجزيئات التى لها استخدامات مختلفة والتى تتمتع بكثير من الدراسات المرجعية التى توضح العلاقة بين التركيب والانهايار الحيوى .

اختيار المركبات لهذه الدراسات نادرا ما استهدف وضع تعميم أو أساسيات علمية لتحديد الميكانيكيات ولكنها ركزت على حاجة الصناعة . لذلك ظهرت قاعدة معلومات كبيرة عن بعض المبيدات والمواد ذات النشاط السطحى التى تمثل المكونات الكبرى للمنظفات عديدة ومتعددة الاستخدامات ولكن تم دراسة عدد محدود فقط من المركبات التى تتبع الأقسام الأخرى . نتيجة لهذا الوضع فإن أنواع المركبات التى يجب اختيارها لعمل تعميم عريض ومفيد لم تختبر وأن العموميات التى كانت ممكنة مازالت قليلة فى العدد .

فى كلا الصناعتان (المبيدات والمواد ذات النشاط السطحى) تم الاهتمام فى البداية بالعلاقة بين التركيب الكيميائى والانهايار الحيوى وكان السبب الضاغط لإجراء البحوث يتمثل فى إحلال الكيميائيات الأكثر ثباتا بمركبات جديدة ولكنه بجزيئات مشابهة من حيث التركيب والتى يكون من السهل تمثيلها . لقد تعالى صراخ العامة ضد المواد ذات النشاط السطحى التى تظل ثابتة لفترات طويلة فى الماء والأخذ فى الاعتبار التتابعات البيئية والصحية للمبيدات الثابتة المحفزة للصناعة وفى العديد من الحالات تبحث وتحث الوكالات التشريعية الحكومية على الإحلال . استمرار استخدام هذه الأقسام من الكيميائيات تعرضت للتهديد بسبب طول بقائها فى المياه والأراضى وهذا الدوام يرتبط بوجه خاص مع خصائص الجزيئات التى تجعلها أقل ملائمة للتمثيل الميكروبى والنمو . الإحلال بمركبات

جديدة شهادة عرفان بنجاح البحوث في سبيل الحصول على مركبات قابلة للانهييار وبسهولة .

الاقترب لإيجاد الاحلالات القابلة للانهييار الحيوى للنبات ولكن المركبات الفعالة تبقى محل تجريب قابل للصواب والخطأ . هذه الاقترابات تحت مظلة التجريب والخطأ تعتبر من خصائص البحث الصناعى الذى يركز على المبيدات والمواد ذات الجذب السطحى وبانيات المنظفات التى تصاحب المواد ذات النشاط السطحى والبوليمرات وغيرها من أقسام المواد . الاقتراب الأكثر ملائمة ونجاحاً يعتمد على الأساسيات التى تفسر العلاقات بين التركيب والانهييار الحيوى . من سوء الطالع أن قاعدة المعلومات لوضع علاقات ذات معنى مازالت قليلة . فى هذا المقام سوف نتناول تخصصية الكائنات الدقيقة للمواد الوسيطة والتخصصية ترتبط فى جزء كبير مع تخصصية الإنزيمات فى تحفيز بعض أنواع التفاعلات الكيميائية فقط . كل إنزيم مقيد لإجراء نوع منفرد من التفاعلات على مدى ضيق وغير متوقع فى الغالب من المواد الوسيطة ذات التراكيب المتشابهة جداً .

التعميمات Generalizations

فى الوقت الحالى يمكن وضع قليل من التعميمات عن تأثير التركيب على الانهييار الحيوى وكذلك فإن الاستثناءات عن هذه التعميمات الموجودة أو أية تعميمات أخرى والتى وضعت عديدة أيضاً . هناك أسباب عديدة ذكرت القليل من التعميمات والعديد من الاستثناءات منها :

أ - الكائنات الدقيقة المختلفة توجد فى بيئات غير متشابهة وتطور نوع واحد من الكائنات قد يؤدى إلى هدم أو انهيار مجموعة من الكيمائيات المرتبطة كيميائياً فى البيئة الأولى ولكن وبسبب تضاعف وتكاثر الكائنات الأخرى فى موطن مختلف فإن مجموعة أخرى من المركبات قد تتحطم فى البيئة الثانية .

ب - الملامح التركيبية للوسائط العضوية فى الغالب تغير من تيسرها للكائنات الدقيقة (كما فى حالة الامتصاص أو التوزيع فى NAPL) ومن ثم فإن الجزئيات ذات التركيب المعين قد يسهل هدمه فى البيئات التى يكون متاحاً فيها بحرية ولكنه سوف يظل ثابتاً حينما يكون تيسره الحيوى قليل .

ج - فى هذه الحالات والتى يحدث فيها فترة أقلمة ممتدة لوقت طويل قبل الكشف عن الانهييار الحيوى يكون من المعتدل أن مجموع متميز من الكائنات الدقيقة يظهر لغرض الانهييار الحيوى وهذه المجاميع التى تظهر نتيجة للأقلمة قد لا تكون هى نفسها فى البيئات غير المتشابهة .

د - الخصائص الطبيعية أو الكيميائية للبيئتين مختلفة كثيراً وكمثال فإنه بسبب أن أحدها هوائي والأخرى لا هوائية أو أحدهما يكون عند درجة حموضة منخفضة والأخر عند درجة حموضة متعادلة ، وأن المجموع الذي كان يفترض أنه سائد في التحول لا يكون في الغالب مختلفاً ولكن يعتمد على إنزيمات مختلفة . هذه الإنزيمات غير المتشابهة تعمل على أفراد مختلفة من المجاميع التي لها تراكييب كيميائية مرتبطة .

القليل من هذه الصعوبات تم الإشارة إليها في الدراسات في المزارع الفردية من أنواع البكتيريا . البحوث التي أجريت على العديد من الكائنات القادرة على استخدام نفس الوسيط العضوي كمصدر للكربون اللازم للنمو أظهرت أنها يمكن أن تتضاعف باستخدام التمثيل المرافق لمدى مختلف من الكيميائيات من نفس قسم الوسائط . بعض الجزئيات تمثل بواسطة نوع واحد وليس بالنوع الثاني والكائن الثاني سوف يستخدم قليل وليس الآخرين الذين يعضدون النمو أو التمثيل للنوع الأول . لقد أكدت هذه البحوث على كفاءة الهدم لعزلة ما وقدمت إجابات أكثر دقة عن تأثير التركيب الكيميائي على الاستخدامات الميكروبية عما تحصل عليه من دراسات البيئات الطبيعية التي تحتوي على أنواع عديدة ذات جهد هدمي غير متشابه . ولو أن التعميم المشتق من الدراسات على الكائنات الدقيقة المنفردة تعاني من حقيقة أنها قد لا تستخدم في البيئة التي لا يوجد فيها النوع أو الأنواع المختبرة وحيث المجموع مع المدى المختلف للوسائط يفترض سيادتها في عملية انهيار حيوى خاصة الكائنات الفردية لها خصائص فسيولوجية وتمثيل هدمي وهذه الخاصية الهدمية قد لا ترتبط بالمقاومة الفعلية للكيميائيات ضد الانهيار الحيوى . بسبب أن السلالات والأنواع والأجناس الميكروبية لها إنزيمات ذات تخصصية غير متشابهة للوسيط ومن المحتمل في أن تكون مختلفة في نفاذية الخلايا يكون من الصعوبة بمكان وضع تعميم كما في الكيمياء والتي فيها يكون معروف دور التركيب على النشاط الكيميائي . في الوقت الحالي يمكن التعلل وفرضية أن الحساسية للانهيار الحيوى ما هي إلا إسهام لقسم الكيميائيات في نظام بيئي خاص مع متغيرات بيئية ذات اهتمام خاص بما فيها حالة أو وضع الأكسجين وكذلك الجهد البيوكيميائي للمجتمع الموجود وليس النوع المنفرد فقط وكل هذا في حاجة للتقييم .

الصعوبة في وضع وعمل تعميمات تأكدت على وجه الخصوص فيما بين الكيميائيات ذات الثبات العالي وبعد فترة أقلمة طويلة تختفى فجأة . في هذه الحالات فإنه من المحتمل لا يوجد كائن يستطيع من البداية أن ينمو بسرعة على المركب . هذا ولو أنه بعد بعض الوقت يصبح الكائن النادر الوجود سائداً أو تحدث تغيرات وراثية في واحد من الأنواع الأصلية من تلك التي تستطيع عمل تمثيل للمركب الكيميائي . وبذلك تقوم المجاميع التي نمت حديثاً في العمل على مدى واسع من الكيميائيات والتي ظهرت ثابتة في الاختبارات في البيئة الأصلية .

أسباب الثبات Reasons for persistence

لقد ظهرت الحياة على الأرض منذ مئات الملايين من السنين كما أن الكيمياء الحيوية للكائنات الحية نشأت بطرق محدودة العدد . مقارنات الحفريات القديمة مع الكائنات الحديثة تشير إلى أن كيمياء الخلايا لم تتغير بشكل خطير مما أدى إلى الاقتراح بأن بعض التفاعلات التي لا حصر لها فقط وهي في الغالب جزئيات عضوية ثبتت ضرورة اشتراكها في عملية التمثيل . النواتج من عمليات التمثيل البنائي أو ربما الهدمي تكون قليلة في العدد. العديد من التفاعلات الكيميائية تعتبر غريبة على الكائنات الدقيقة والراقية . جميع تفاعلات التمثيل الهدمي التي تميز الخلايا الحية تتوقف على الأساسيات الكيميائية ولكن وبسبب التفاعلات القليلة التي يمكن أن تساعد أو تحفز بواسطة الإنزيمات التي تظهر خلال عملية الكيمياء الحيوية وكذلك الإنزيمات المعقدة جداً كعوامل مساعدة والكائنات الدقيقة كقرينات متكاملة للمواد المساعدة ومن ثم فإن التفاعلات التي تؤثر عليها الكائنات الدقيقة قد لا تكون مثل ما هو متوقع بناء على الأساسيات الكيميائية التي وضعت لنفس الجزئيات العضوية والتي يحدث فيها تغير بواسطة الوسائل غير الحيوية .

إذا أخذ في الاعتبار القليل من مسارات التمثيل الهدمي التي تميز الخلايا الميكروبية لا يكون مستغرباً أن المركب الكيميائي العضوي الذي لا ينتج من التخليق الحيوي والذي يسمى أحياناً المركب الغريب Xenobiotic سوف ينهار إلى درجة محسوسة فقط إذا كان الإنزيم أو النظام الإنزيمي الموجود قادراً على تحفيز تحوله إلى منتج يعتبر مادة وسيطة أو وسيط لواحدة من هذه المسارات (على العكس فإن المركب الكيميائي قد يتحول بدرجة بسيطة كما هو الحال مع التمثيل المرافق ولكن واحد أو قليل من الإنزيمات القليلة المشتركة تحول الوسيط إلى منتج به العديد من ملامح الجزيء الأصلي) . كلما كبر الاختلاف في تركيب المادة الغريبة عن مكونات الكائنات الحية أو كلما قل المكون الاحلالي في المادة الحية كلما قل حدوث الانهيار الحيوي المكثف أو حدث ببطء في التحول.

بالإضافة إلى ذلك فإنه إذا كانت جميع الكائنات الدقيقة قادرة على تمثيل المركب الكيميائي بواسطة واحد أو قليل من مسارات التمثيل المتشابهة فإن تحويل الجزيء لجعله مختلفاً لحد ما عن المواد الوسيطة أو الوسائط، الخاصة بهذه المسارات قد تمنع أو تبطئ أو تؤثر بداية الانهيار الحيوي . إذا كان الجزيء المحور أو المتغير سوف يحور إنزيميا لإنتاج الوسيط الطبيعي فإن الانهيار يحدث ويتقدم ولو أن العملية قد تكون بطيئة إذا كان الكائن الذي يحول المادة الغريبة لمادة وسطية طبيعية ينمو ببطء عندما يكون هذا الجزيء مصدر للكربون . هذا ولو أن الانهيار الحيوي يتأكد فقط بعد فترة طويلة إذا :

أ - الكائن الدقيق الذى يستطيع تحويل المادة الغريبة موجودا فى البداية بكثافات خلوية منخفضة كما يجب أن يتضاعف قبل أن يحدث ويكشف عن فقد كبير فى المركب الأصلي .

ب- الطفرة يجب أن تظهر .

ج- الكائن الذى يهدم المركب الكيميائي يقوم بهذا العمل بواسطة تجاهل التغير الذى يجعل المنتج الطبيعى فى المادة الغريبة التى تعمل على جزء من الجزيء ولا تتأثر بهذا التغير .

المركبات العضوية التى تحدث لها معدنة قد تقاوم جزئياً أو كلياً حدوث المعدنة عن طريق إضافة مكون احلالي منفرد . هذه المكونات الاحلالية قد يطلق عليها " مركز المواد الغريبة Xenophores " وهذه هى الاحلالات غير الشائعة فسيولوجيا أو تلك بالأساس غير فسيولوجية . لذلك فإنه بسبب إضافة واحد من الاحلالات SO_2H , NO_2 , CL , CN , أو CF_3 إلى جزيئات عضوية بسيطة أو أحماض دهنية أو غيرها من الوسائط التى يسهل استخدامها تزيد من درجة المقاومة بشكل كبير ومن ثم تعتبر مراكز المواد الغريبة Xenophores . هذه المكونات الاحلالية منفرة لمعظم الكائنات ومن ثم فإن إزالتها لا تتأثر بواسطة العديد من الأنواع أو وجودها يحجب توظيف المسارات الشائعة الأخرى . أحيانا تعمل الاحلالات NH_2 , CH_3 , OH , OCH_3 تعمل كمراكز Xenophores . فى الغالب فإن انهيار المركبات العضوية ينشط بواسطة وجود $COOH$, OH أو الأמיד أو الإستر أو مجموعة الانهدريد .

فى مسميات أخرى تطابق المكون الاحلالي الذى يضاف مع الجزيء يؤثر على انهياره الحيوى أو على الأقل معدنته . لقد تأكد ذلك بواسطة المخرجات المدونة فى الجدول (١-٦) لمجموعة من المركبات . المقاومة المرتبطة بوجود الهالوجينات و NO_2 منتشرة بشكل عريض ولكن القليل من المركبات التى تحتوى على مجاميع CN أو CF_3 هى التى اختبرت . تأثير المكون الاحلالي يتفاوت تبعاً لتركيب بقية الجزيء وقد نأكد ذلك من أن بعض المركبات التى فيها NO_2 (مثل ٤- نيتروفينول) و SO_3H (مثل بعض المواد النشطة سطحياً) ومجاميع CN تهدم بسرعة .

جدول (٦-١) : المكونات الاحلالية التى يودى إضافتها إلى تبطىء الانهيار الحيوى الهوائى المكثف للمركبات العضوية

Test chemical	Substituent slowing degradation ^a	Test environment	Reference
Aniline	3-Br, 3-CH ₃ , 3-NO ₂ , 3-CN, 3-OCH ₃	Water	Paris and Wolfe (1987)
Aniline	4 - Cl	Soil	Suss et al., (1978)
Benzene	NO ₂ , SO ₃ H ^b	Soil suspension	Alexander and Lustigman (1966)
Benzoic acid	2-, 3-, or 4- NO ₂ , 2-, 3-, or 4-Cl	Wastewater	Haller (1978)
Cyanuric acid	NH ₂	Soil	Hauck and Stephenson (1964)
Diphenylmethane	3- CF ₃	Water	Saeger and Thompson (1980)
IPC	3 - Cl	Soil	Clark and Wnight (1970)
Phenylacetic acid	4-NIO ₂ , 4- Cl	Soil suspension	Subba - Rao and Alexander (1977)
Pyridine	2-, 3-, or 4- NH ₂	Soil suspension	Sims and Somers (1986)
Pyridine	2-Cl ; 3-, or 4- OH	Soil suspension	Naik et al. (1972)
Valeric acid	3- CH ₃	Soil suspension	Hammond and Alexander (1972)

^aThe number designates the position of the substituent .

^bCompared to phenol.

وجود العديد من المراكز المؤثرة على الجزىء تجعله أقل ميلا للمادة الغريبة Xenobiotic والتي تتحول إلى مواد وسطية فى مسارات التمثيل أو تؤدى إلى معدلات بطيئة فى التحول ومن ثم تكون أكثر مقاومة للانهيار الحيوى . تقليديا فإن إضافة مركزين احلايين سواء كانت متطابقة أو مختلفة إلى جزىء قابل للانهيار الحيوى تجعلها أقل ميلا للانهيار السريع أو تؤدى إلى أقلمة طويلة الوقت قبل أن يتطور حجم كافى من المجموع وتسبب انهيار سريع . إضافة مركز ثالث سواء كان مشابه أو مختلف تجعل الجزىء أكثر مقاومة أو تؤدى إلى الحاجة أو يظهر الحاجة لفترة أقلمة أطول للانهيار الحيوى . بعض الأمثلة التقليدية التى فيها تم إضافة المكونات الإحلالية CH₃, OH, NO₂, NH₂, CL موضح فى الجدول (٦-٢) . العمود الثالث يوضح ما إذا كان الجزىء يحدث له إحلال احادى أو ثنائى أو ثلاثى بالمركز أو موضع الإحلال على الوسيط سهل الانهيار . هذا التأثير الإعاقي بواسطة زيادة عدد الاحلالات قد لا يحدث تحت الظروف اللا هوائية وعلى الأقل ليس مع الكلوروفينولات وكذلك أحماض الكلوروفينوكسى Suflita et al., (1984) .

جدول (٦-٢) : تأثير امراكز الإحلالية العديدة على الانهيار الحيوى الهوائى المكثف للمركبات العضوية

Test chemical	Substi- tuent	Degradation rate	Test ennironment	Reference
Acetic acid	Cl	Mono > di > tri	Soil	Kaufman (1966)
Aniline	NH ₂	4- > 3,4 -	Soil	Suss et al., (1978)
Benzoic acid	Cl	Mono > 2,4 -	Sewage	DiGeronimo et al.,(1979)
Benzoic acid	NO ₂	3-, 4- > 3,5-	Sewage	Hallas and Alexander (1983)
Cyanuric acid	NH ^a ₂	Mono > di > tri	Soil	Hauck and Stephenson (1964)
Diphenylmetha ne	OH	4- > 4,4b-	Soil suspension	Subba - Rao and Alexander (1977)
Fatty acid	Cl	Mono > di	Sewage	Dias and Alexander (1971)
Fatty acid	CH ₃	Mono > di	Soil suspension	Hanmond and Alexander (1972)
IPC	Cl ^b	4- > 2,4 - > 2,4,5-	Soil	Kaufman (1966)
Phenoxyacetic acid	Cl	2,4 - > 2,4,5-	Soil	Burger et al. (1962)
Propionic acid	Cl	2- > 2,2- > 2,3,3-	Soil	Kaufman (1966)
Pyridine	OH	Mono > di	Soil suspension	Sims and Sommers (1986)

^aNH₂ replaces the OH of cyanuric acid .

^bCl on the ring .

موضع المركز الاحلالى على الجزىء ذات تأثير كبير على الانهيار . عند بعض المواضع يحدث تأثير قليل وفي الأخرى قد تخفض بشكل كبير من معدل الاستغلال الميكروبي . بسبب أن البيانات المختلفة تحتوى على مجاميع من الكائنات الدقيقة غير متشابهة فإن التأثير على الانهيار الحيوى لموضع المكون الاحلالى قد لا تكون هى نفسها فى جميع المواضع . هذا موضح فى البيانات الموجودة فى الجدول (٦-٣) . والى تأكد منها أن المكون الإحلالى فى موضع واحد والذي قد يحفز الانهيار فى أحد البيئات وخفضها فى البيئة الأخرى . بالإضافة إلى ذلك فإن مركز واحد فى موضع معين على الجزىء قد يكون له تأثير مختلف عن الآخر فى نفس الموضع . لذلك فإن التعميم عن تأثير موضع المكونات الإحلالية لا يبدو أنه ينطبق على جميع البيئات . لذلك فإن التأثير يعتمد على خصائص المجاميع الخاصة والتي أدت إلى الاقتراح من مخرجات الدراسات بأن بعض البكتريا يسهل عليها هدم الداي والتراي والنترا والبنتاكلور وفينولات وقد وجد كذلك أن مجاميع الكائنات الدقيقة فى معظم البيئات لا تعمل بسهولة على الفينولات عديدة

الكلور . لذلك فإنه إذا كانت الظروف ثلاثم تطور المجموع الذى يتصرف بشكل غير تقليدى كما يحدث من الإضافات المتبعة لمركبات خاصة والمجاميع فى هذه البيئة سوف تعمل على هدم المركبات الإحلالية عند معدلات نسبية مختلفة عما هو الحال مع بعض البيئات الأخرى التى فيها نوع المجموع لا يكون ملائما .

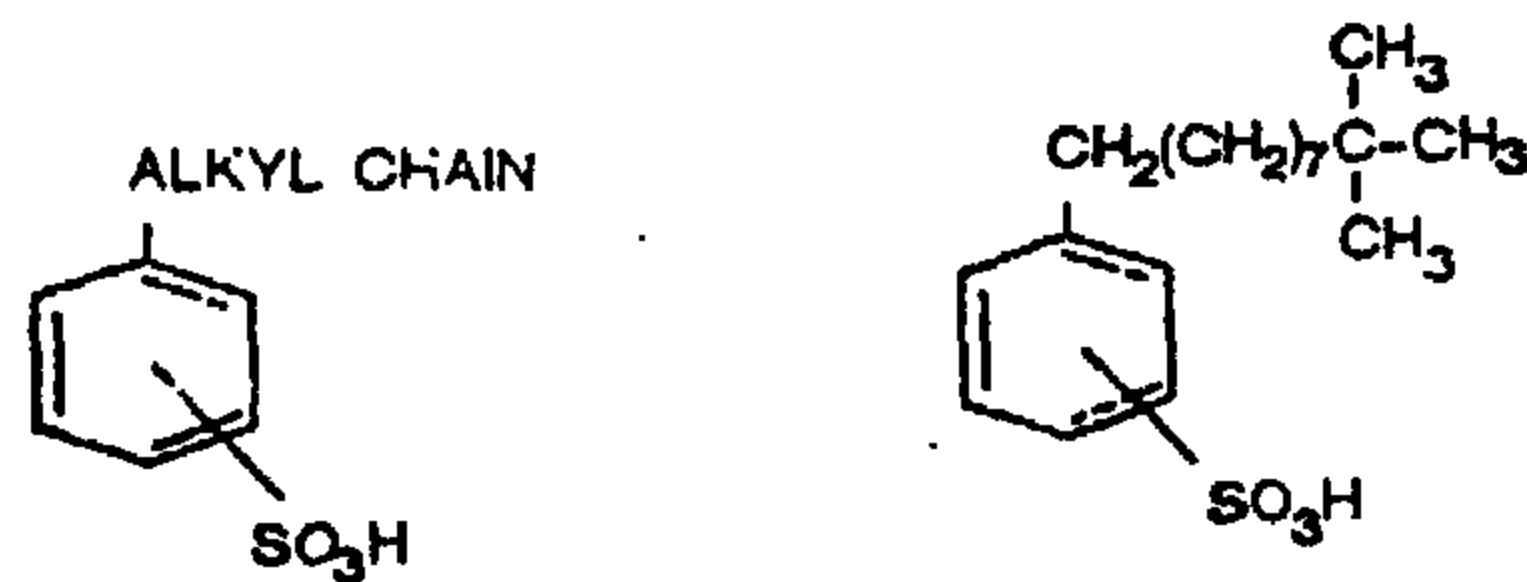
جدول (٦-٣) : تأثير موضع المكون الإحلالي على الانهيار الحيوى

Compound	Added substituent	Effect of substituent position on biodegradation		Environment	Reference
		Rapid	Slow		
Phenol	Cl	Not meta	Meta	Soil suspension	Alexander and Aleem (1961)
	Cl	Not meta	Meta	Soil	Baker and Mayfield (1980)
	Cl	2-, 3-	4-	Wastewater	Haller (1978)
	Cl	2-	4-	Soil	Boyd et al. (1983)
	Cl	2-	4-	Sludge	Mikesell and Boyd (1985)
Benzoic acid	Cl	3-	2-, 4-	Wastewater	Haller (1978)
	Cl	3, 4-	2, 4-	Sewage	DiGeronimo et al. (1979)
Aliphatic acid	Halog en	ω -	α -, β -	Sewage	Dias and Aexander (1971)
Phenol	CH ₃	2-	4-	Soil	Boyd et al. (1983)
	CH ₃	4-	3-, 2-	Soil	Smolenski and Sufita (1987)
Phenoxyalkanoic acid	Cl	4-	3-	Soil	Burger et al. (1962)
	Cl	4-	2-	Soil	Audus (1960)
Aliphatic acid	Pheno xy	ω -	α -	Soil	Burger et al. (1962)
Benzamide	Cl	3, 6-	2, 6-	Soil	Fournier (1974)
Diphenylmethane	Cl	2, 4-	2, 5-	Sludge	Saeger and Thompson (1980)

لقد تأكدت أدلة مبكرة وبشكل درامى وعلى نطاق واسع عن تأثير التركيب على الانهيار الحيوى عندما بدأ استخدام المنظفات المخلقة على نطاق واسع . البحيرات والأنهار التى تم صرف مياه الغسيل فيها أظهرت فشل واضح للكائنات الدقيقة : لأنها تمت تغطيتها بالرغاوى . السبب تمثل فى هذه المواد النشطة سطحيا المبكرة فى تجهيزات

المنظفات لم تهدم بسرعة . لقد تعالت صيحات وصراخ العامة يطالبون رجالات الصناعة بالبحث فى أسباب ثبات هذه الكيميائيات وقد وجد الباحثون فى الصناعة وبسرعة أن التفرع العديد للميثيل على شق الألكيل للمادة ذات النشاط السطحى تخلق عقبات وصعوبات لمجاميع الكائنات التى تقوم بالمعدنة .

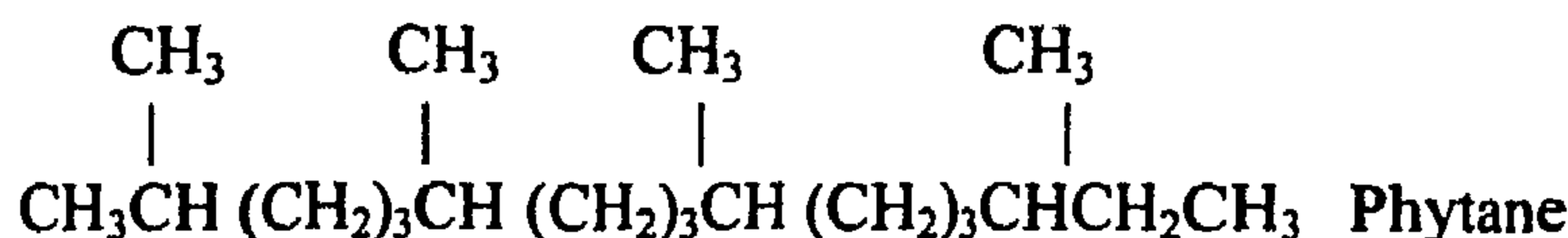
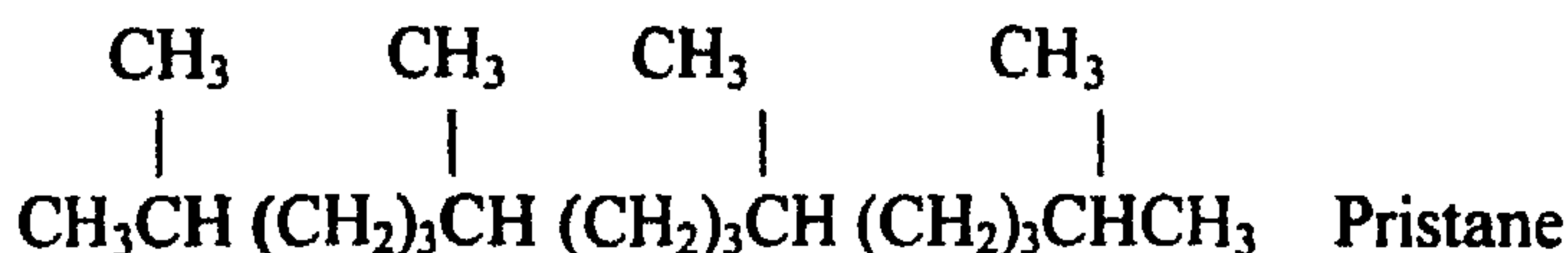
هذه المنظفات المبكرة كانت تحتوى على الكيل بنزين سلفونات (ABS's) كمكونات المركب ذات النشاط السطحى (الشكل ٦-١) . لقد كانتا السلفونات عند مواضع مختلفة على حلقة البنزين ولكن جزء الألكيل كان يحتوى بشكل متباين على العديد من أنواع الميثيل . هذا العدد الكبير من مجاميع الميثيل على شق الألكيل كان مسئولا عن دوام ثبات المواد ذات النشاط السطحى فى المياه السطحية وفى منشآت معالجة القمامة . مجموعة ميثيل فردية فى العادة لها تأثير قليل أو غير ملحوظ بين الكيميائيات العديدة المستخدمة التى فيها سلاسل الكيل ذات أطوال مختلفة ولكن العديد من فروع الميثيل على جزء الألكيل تجعل الجزيء أقل ميلا للانهييار الحيوى . بالإضافة إلى ذلك إذا كانت مواد ABS's ذات مجموعة ميثيل على ذرة الكربون قبل الأخيرة مما يجعلها فى هيكل الكربون الرباعى (الشكل ٦-١) يظهر المركب مقاومة واضحة . فى مواجهة الضغط العريض من العامة وضغط وتأثير جهات التشريع الحكومية سرعان ما وجد رجالات صناعة الصابون والمنظفات التراكيب المقاومة وليس هذا فقط بل قاموا بتقديم البدائل من الاحلالات . هذه البدائل سهلة الانهييار لا تملك شقوق الكيل مع تفرعات عديدة من الميثيل ولكنها كانت خطية كما فى $[RCH_2CH_2(CH_3)CH_2CH_3]$ ولا تحتوى ذرات الكربون الرباعية والتى كانت متهمة فى إحداث هذا العيب (Swishur , Huddleston and Alred , 1967) (1967) .



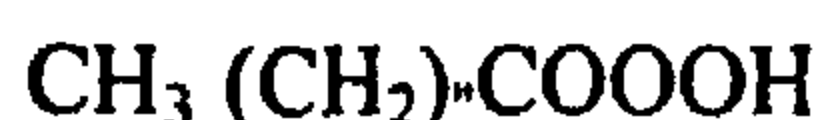
شكل (٦-١) : ABS , ABS مع الكربون الرباعى

تفرع الميثيل يرتبط كذلك مع ثبات الايدركربونات الأليفاتية والأحماض الأليفاتية والكحولات وغيرها من الكيميائيات . من بين الالكانات وهى تعتبر المكونات الكبرى للزيت فإن الجزئيات غير المتفرعة التى تدخل التربة والمياه فى العادة تتحطم بسهولة أكثر عن الالكانات التى فيها العديد من تفرعات الميثيل على السلسلة من بين الايدركربونات

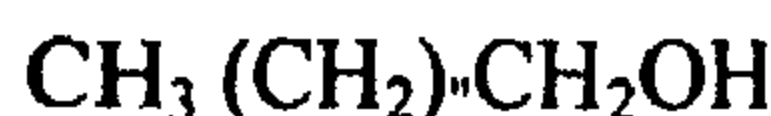
الأكثر مقاومة مركب الفيتان عالية التفرع والثبات (, 1989 Bossert and Bartha , 1979 Kator , Jobson et al., 1974) .



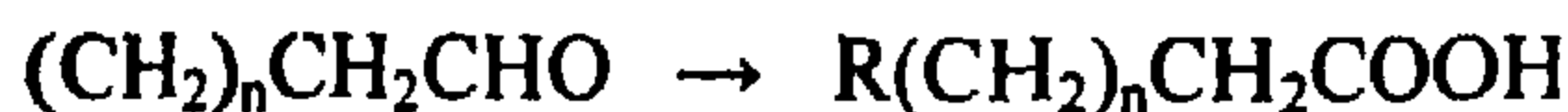
على نفس الموالم فإن أحماض المونووالدايكربوكسيليك بدون تفرعات المثل تتهاى بسرعة بواسطة الكائنات الدقيقة فى التربة . هذه الجزئيات لها التراكييب الآتية :



هذا ولو أنه إذا تم استبدال ذرتى الايدروجين على واحدة من كربون الميثيلين باثنين من مجاميع المثل فإنها تغطى كربون رباعى ويحدث تأخير أو حجب واضح للمعدنة (Hammond and Alexander, 1972) فى هذا المنال فإن الكحولات الالفاتية الخطية المستقيمة ذات التراكييب تتحكم بسرعة بفعل الميكروبات ولكن الكحولات التى فيها ذرات كربون رباعية تهاجم ببطء (Dias and Alexander, 1971) .

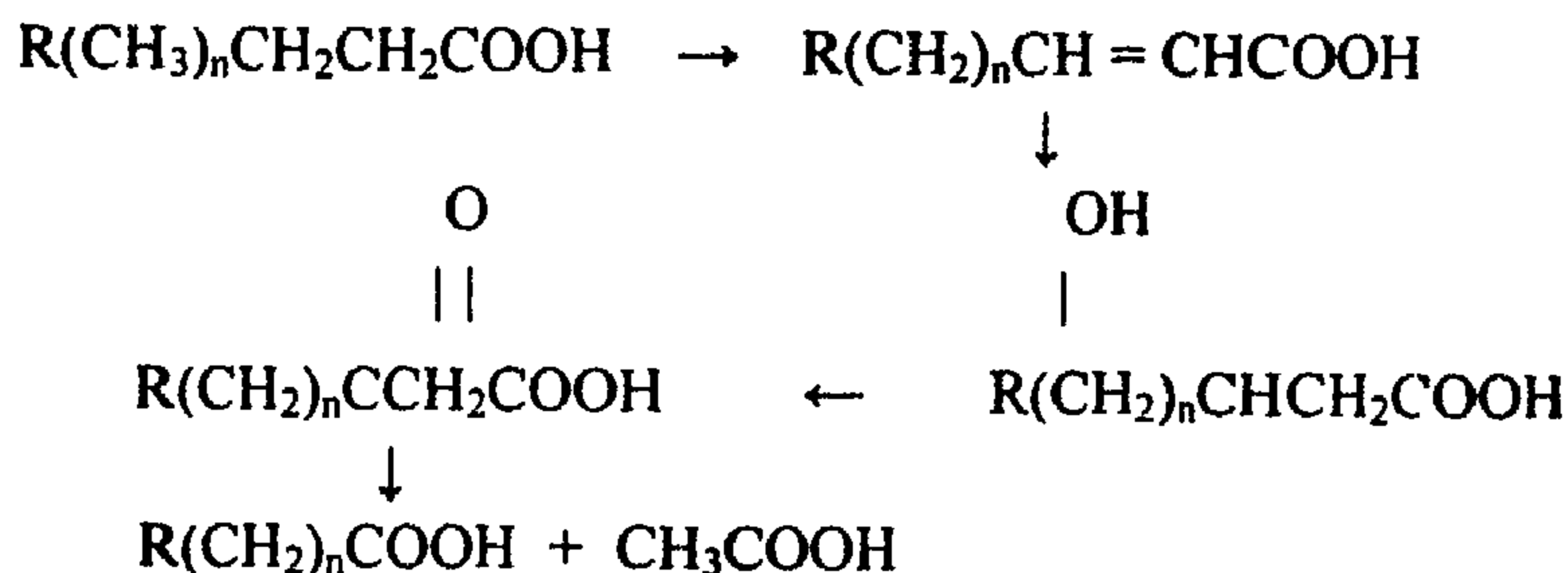


سبب تأثير التركيب على الانهيار الحيوى تم حسمه ومعرفته . الالكانات أو المركبات مثل ABS's ذات سلاسل الجانبية المحتوية على الألكيل تمثل عادة لإعطاء أحماض الكربوكسيليك المقابلة .



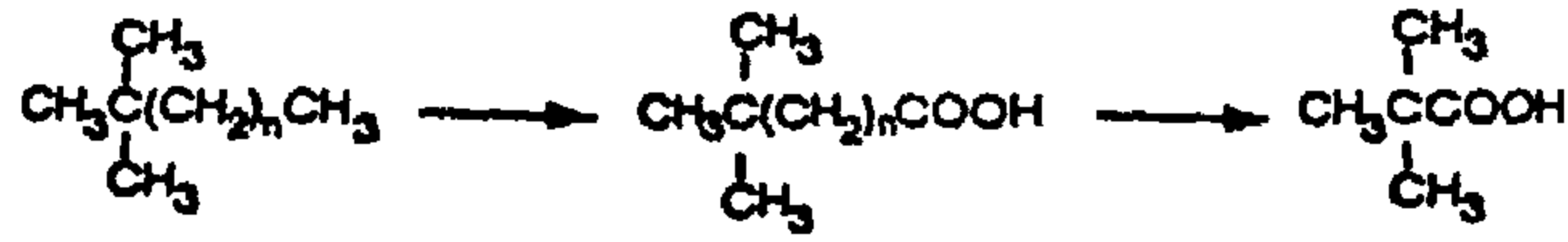
الكحولات عبارة عن مواد وسيطة فى هذا التتابع والكحولات الأولية ذات السلاسل المستقيمة (الخطية) [$\text{R}(\text{CH}_2)_n - \text{CH}_2\text{CH} \times \text{H}_2\text{OH}$] فى الطبيعة يبدو أنها تمثل نفس التتابع . حمض الكربوكسيليك [$\text{R}(\text{CH}_2)_n \text{CH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$] ينهار فى تتابع يعرف الأكسدة - بيتا . هذا التتابع مشهور التسمية بسبب أن ذرة الكربون بيتا β تتأكسد كما فى الشكل (٦-٢) . حمض الكربوكسيليك الجديد الناتج يكون فيه ذرتى كربون أقل

من الحمض الاول ويعود للتمثيل في نفس النظام لإعطاء CH_3COOH وحمض الكربوكسيليك الثالث الذى فيه ذرتى كربون أقل عن الحمض السابق له . تتكرر هذه العملية حتى يتحول الجزيء إلى أحماض كربوكسيلية بسيطة والتي يسهل أكسبتها . التفاعل داخل الخلية فى الحقيقة يتضمن المرافق الإنزيمى (A) ولكن المرافق الإنزيمى - الأحماض المعقد لم توجد خارج الخلية .



شكل (٦-٢) : المركبات التى تتكون فى الأكسدة بيتا

يجدر أن نأخذ فى الاعتبار ذرات الكربون ألفا وبيتا (α , β) فى هذا التتابع . فى مسار التحول فإنها تحمل H , OH أو D ولكنها لا تحمل تفرعات المثل . التحول الإنزيمى لا يتقدم إذا كانت مجموعة المثل موجودة . هذه ولو أن مجاميع الميثيل الفردية يمكن أن تزال إنزيمياً . إذا كانت توجد مجموعتى مثل على أى من ذرات الكربون فإن أرجحية إزالتها تكون قليلة . هذه الإعاقة للأكسدة بيتا تفعل إذا كانت ذرة الكربون التى تحتوى على مجموعتى مثل (الكربون الرباعية) بالقرب من نهاية السلسلة سوء كانت COOH موجودة أو إذا كانت COOH سوف تتكون من CH_3 أو CH_2OH . ذرة الكربون الرباعية لا تحقق الإعاقة بداية إذا كانت على بعد أو مسافة ما من نهاية السلسلة . تحت هذه الظروف فإن السلسلة تقصر وحتى يؤدى القصر إلى جعل COOH قريبة من ذرة الكربون الرباعية وعند هذه النقطة يصعب حدوث انهيار لاحق . هذه السلسلة القصيرة تحمل ذرة الكربون الرباعية تظل ثابتة (الشكل ٦-٣) . مع الوقت ولو أن هذه المركبات قد تتحطم وربما يكون ذلك بسبب نمو الكائنات الدقيقة التى تملك ميكانيكية مختلفة لهدم هذه المركبات أو بواسطة أكسدة مجاميع الميثيل المرتبطة بذرة الكربون الرباعية

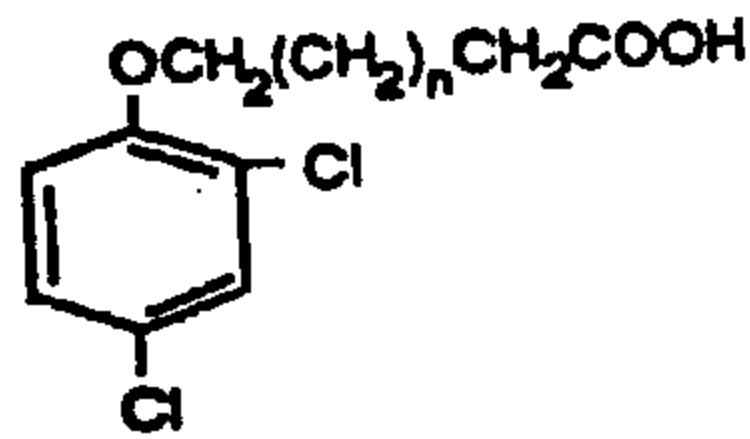


شكل (٦-٣) : تحول دايمثيل الكانات وأحماض دايمثيل الكانويك إلى ترائي مثيل أستيك أسيد (مرانف Pivalic acid)

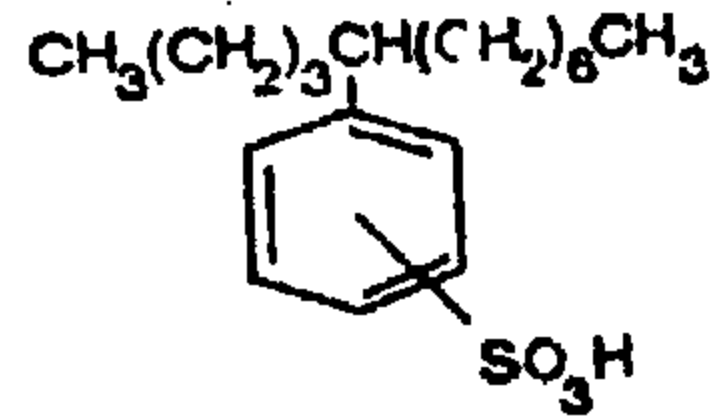
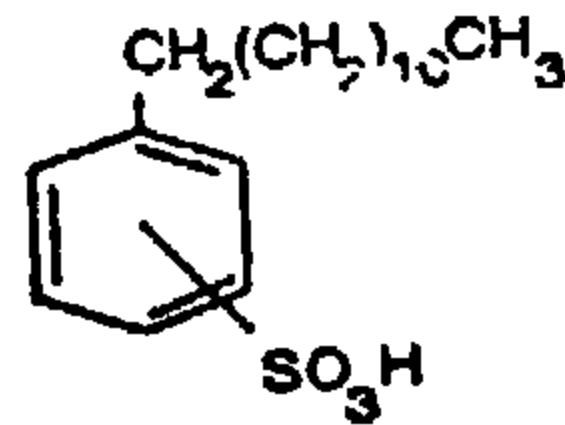
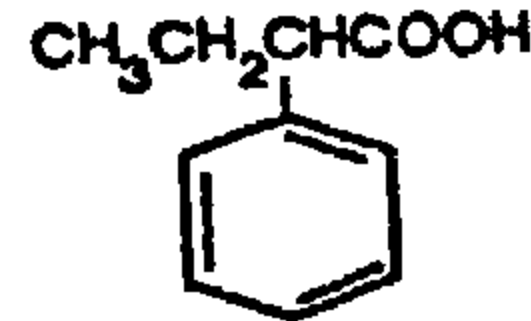
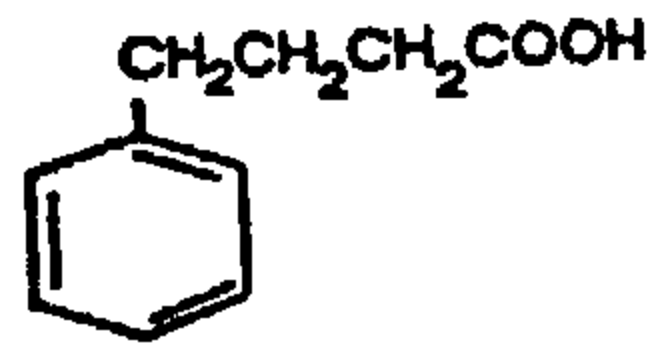
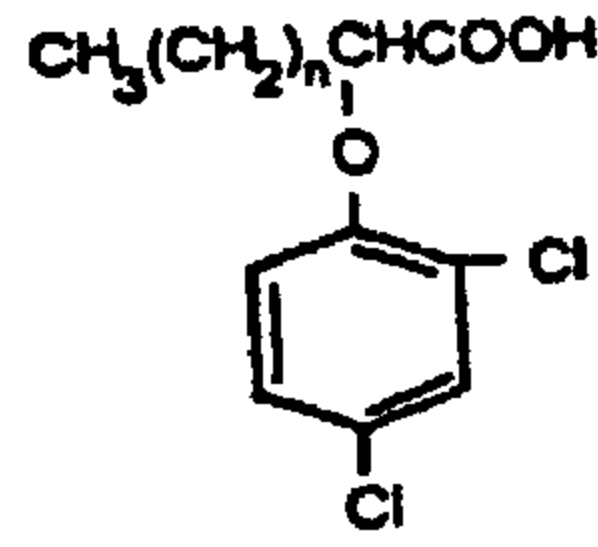
من التأثيرات الأخرى للتركيب على الانهيار الحيوى ما تأكد بين الجزئيات التى تحتوى شقوق عطرية والالكيل أو الأحماض الأليفاتية . هذا التأثير يرتبط بالمكان الذى ترتبط به جزء الالكيل أو الحمض الأليفاتى على حلقة البنزين . لذلك فإنه من بين مبيدات الحشائش من مجموعة فينوكسى الذى فيها لا يتأخر الانهيار الحيوى بسبب وجود الكلورين فى الوضع ميتا على الحلقة ويكون فقد السمية وفقد الجزئى الأسمى سريعا إذا كان جزء الفينوكسى مرتبط بالأخير (الوضع - W) وليس α كربون الحامض الأليفاتى (Burger et al., 1962) الشكل (٦-٤) . على نفس المنوال فإن حامض ٤- فينيل بيوتيريك يسهل هدمه بواسطة الكائنات الدقيقة فى القمامة ولكن حامض ٢- فينيل بيوتيريك يقاوم الهدم (الشكل ٦-٤) . لقد تأكدت العلاقة مع مركبات ABS's التى لا يوجد فيها مجاميع متفرعة للميثيل وهذه هى المشابهات مع الفينيل المرتبطة بالقرب من شق الألكيل وهى تتحطم بسرعة عما هو الحال فى حالة ما إذا كان الارتباط مع الجزء المركزى من السلسلة . هذه الملاحظات تتوافق مع رؤية أن شق الفينيل أو الفينوكسى يحجب ويعطى الأكسدة بيتا كما أن الإعاقة بالقرب من مجموعة الكربوكسيل أو نهاية السلسلة تجعلها أكثر ميلا لحجب هذا المسار . ولو أن نقطة ارتباط شق الألكيل مع الحلقة العطرية قد لا يكون لها تأثير فى بعض الأحيان (Larson , 1990) .

لقد تأكد بشكل واضح التأثير على الانهيار الحيوى لمركبات PAH's فى التربة . الانثرايين والفينانثرين والأسيتا فثيلن تحتوى على ثلاثة حلقات (وكذلك البيرين وجزئى التتراسيكليك) وكذلك تهدم بمعدلات معقولة عندما يوجد الأكسجين (الشكل ٦-٥) . على العكس فإنه فى مسطح الرمل المحروث يختفى الفينانثرين فى ٢٥٦ يوما إلا أن الانثرايين والبيرين يظلا موجودين (Wilcox et al., 1996) . كقاعدة عامة فإن مركبات PAH's ذات الأربعة أو الخمسة حلقات ذات ثبات عالى .

RAPIDLY
DEGRADED

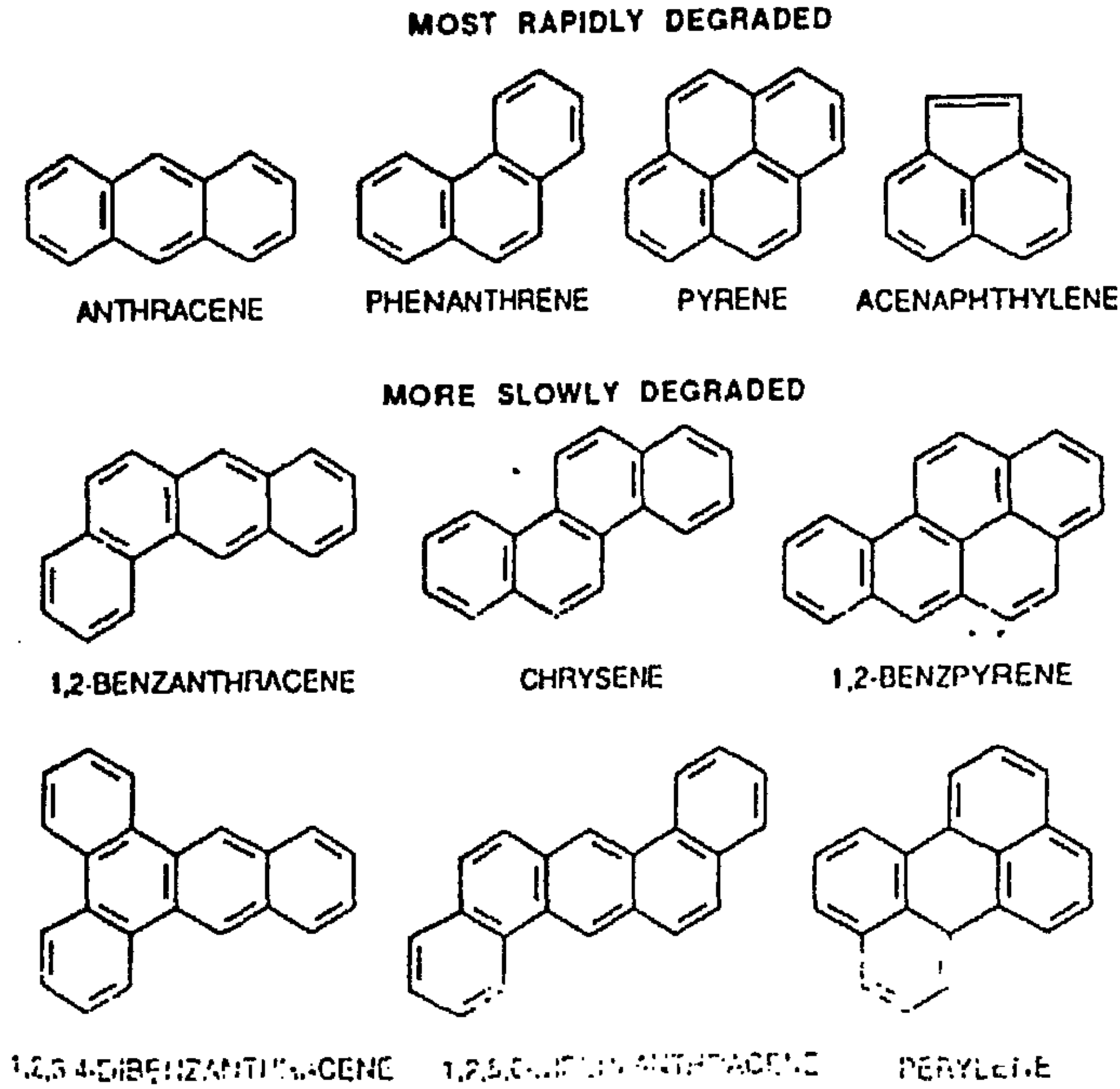


SLOWLY
DEGRADED



شكل (٤-٦) : تأثير نقطة الربط للحلقة العطرية على الالكان أو الموضع الأليفاتي على الانهيار

تعميم العلاقة بين التركيب - الانهيار الحيوي والتي يطلق عليها أحيانا SBR's في البيئات الهوائية لا يبدو أنه قابل للتطبيق على البيئات اللا هوائية . كمثال فإن المخرجات بأن المركب ٣- كلوروبنزوات ينهار ولا يحدث ذلك مع ٢- أو ٤- كلوروبنزوات وأن المركب ٥,٤,٢ - ترايكلوروبنزوات يمثل ولا يحدث ذلك مع المونو والدايكلوروبنزوات (De Weerd et al., 1986) وهي غير مشابهة كلية للنظم التي تحدث في المواطن الهوائية . لقد لوحظت اختلافات مشابهة في العلاقات بين التركيب والانهيار الحيوي خلال تمثيل الفينولات والبنزوات والفينوكسي الكاوينات في الحمأة اللا هوائية من مخلفات البلديات (Buisson et al, 1986) وفي الرواسب اللا هوائية (Genthner et al., 1989) .



شكل (٥-٦) : المعدلات النسبية للانحيار الحيوى للأيدركربونات عديدة العطرية فى التربة (Bossert and Bartha , 1986)

هناك خصائص تركيبية أخرى ترتبط مع بقاء المعدنة كقاعدة فإن قلة المعرفة عن قسم منفرد من الكيمائيات محدودة فى العدد مما يجعل التعميم فى منتهى الخطورة . ولو أنه قد أجريت دراسات عديدة فى المزارع النقية ولكن ليس واضحاً أى البيانات تصلح للتعميم للمجتمعات الميكروبية وأياً تعكس خصوصية أو حساسية نوع خاص من تلك التى تختبر . إذا أخذنا فى الاعتبار كمثال مجموعة من الكيمائيات المتناظرة أو المتماثلة (يرمز لها A , B , C , D , E , F) والتى تختلف قليلاً من مركب لآخر ويفترض أن الأربعة أنواع التى توجد فى الطبيعة مع اختلافات متباينة فى قدرتها على استخدام مجموعة الكيمائيات المتناظرة كمصادر للكربون والطاقة للنمو بناء على عدم تشابه القدرات لاستخدام هذه المغذيات الفعالة فإن البيانات التى تحتوى واحد أو أكثر من هذه الأنواع لا بد وأن تظهر نظم مختلفة للانحيار عند تقييم تأثير التركيب الكيميائى على مصير ومآل المركب الكيميائى . بعض من هذه الإمكانيات موضحة فى الجدول (٤-٦) حيث النوع الأول يمثل A فقط للنمو أما الثانى يستخدم A , B أو C والثالث ينمو على A أو D أما الرابع يستخدم D, C أو E كمغذيات للنمو . مخرجات هذه الأنشطة فى الطبيعة موضحة فى التذييل تحت الجدول (٤-٦) .

جدول (٤-٦) : الانهيار لسلاسل متناظرة من المركبات التي تعضد نمو الأنواع المختلفة

Species	Growth rate of species	Occurrence of species	Homoilogous compound supporting growth					
			A	B	C ^a	D	E	F
1	Rapid	Widerptead	+	-	-	-	-	-
2	Rapid	Rare	+	+	+	-	-	-
3	Slow	Widespread	+	-	-	+	-	-
4	Slow	Rare	-	-	+	+	+	-

^aA, always degraded rapidly; B, degraded rapidly but only in some environments; C, degraded rapidly slowly , or not at all; D, always degraded slowly ; E, degraded slowly but only in some environments , F, not degraded .

تعميم تأثير التركيب على الانهيار الحيوى فى الغالب لا تستخدم مع تتبع النمو لمجموع منفرد قادر على تحطيم المشابه الأقل استعدادا للهدم أو فرد سلاسل المركبات المتناظرة . النشاط حينئذ يمثل القدرة التمثيلية للكائن نادر الوجود وطيف الوسائط التي تعمل بواسطة هذا المجموع والتي تختلف عن المجتمع الميكروبي الأصلي . هذا يتأكد من مخرجات أنه بمجرد أن حزمة العينات من القمامة تصبح متأقلمة للبنتاكلور وفينول فإن المجاميع التي تتضاعف خلال فترة الأقلمة تكون قادرة على تمثيل الترابى والتتراكلوروفينولات وفى الطبيعة أو فى البيئة التي لا توجد فيها الأقلمة تصبح غالبية الثبات .

التنبؤ بحدوث الانهيار الحيوى Predicting biodegradability

مع معرفة الحزمة الضخمة من الكيميائيات العضوية التي لها تأثيرات واهتمامات كبيرة من النواحي الايكولوجية والصحة العامة أجريت محاولات لوضع تصور عن أسباب تأثيرات التركيب على الانهيار . هذا الاستعراض والقصور مطلوب اوضع تصور عن إمكانية التنبؤ بمقدرة وما يحدث للكيميائيات السابقة التي لم تختبر . هذه القدرة على التنبؤ هامة جداً فى :

أ - فى الصناعة حيث أن الكيميائيات قد تخلق ليس كى تحقق الغرض الخاص الذى استهدفته الصناعة ولكن كى يكون دوامة فى البيئة قصير نسبياً .

ب - للوكالات التشريعية الحكومية التي يجب أن تقرر ما إذا كان المركب الجديد ثابتاً أم لا قبل أن يقدم ويسوق تجارياً . حاجة الوكالات التشريعية لقدرات تنبؤ واضحة من منطق حقيقة أن أقل من ١% من أكثر من ٢٠٠ مركب جديد ترسل إلى وكالة حماية البيئة الأمريكية كل سنة للاستعراض التشريعى تحتوى على البيانات عن الانهيار الحيوى .

بالنسبة للمنتجات التجارية الجديدة التى ستستخدم فى البيئات الطبيعية سواء يقصد أو يعتمد وبدون قصد فإن هذه المعلومات هامة لتقويم التعرض المؤثر .

من أحد الاقتراحات للتنبؤ بالانهيار الحيوى مايجرى بناء على مواصفات الجزيء التى تشهد تشابه المركب الكيميائى تحت الاختبار مع الوسائط والمواد الوسيطة المعروفة فى مسارات التمثيل . الكيميائيات التى لا تختلف لحد ملحوظ أو التى فيها مركز Xenophore منفرد يفترض أنها تنهار بسرعة معقولة . المركبات التى تختلف لحد كبير تكون أكثر ثباتاً ويفترض أن ذلك بسبب أنها تتحول إلى المواد الوسيطة ببطء بسبب الحاجة لإنزيمات عديدة (توجد فقط فى أنواع نادرة) لتحويل الجزيئات المخلقة إلى منتجات طبيعية . هذا الاقتراح بيوكيميائى بسبب أنه يعتمد على المقارنات مع الخواص البيوكيميائية السابقة .

على العكس مع استخدام الأساسيات البيوكيميائية أو المناظرات للتنبؤ بالانهيار الحيوى فإن الاقتراحات الأخرى تعتمد على الصفات الطبيعية والكيميائية للمركبات وملامحها التركيبية ومواصفات الجزيئات أو أجزاء التركيب . إذا ثبت أن هذه الاقتراحات ذات فائدة فإن هذه الخصائص أو الملامح التركيبية يجب أن ترتبط مع البيانات الموجودة عن الانهيار الحيوى . معدلات أو القابلية للانهيار الحيوى وهى قد تغيد فى التنبؤ بمعدلات اختفاء المركبات التى لم تختبر بعد .

من بين الخصائص التى اقترح استخدامها فى التنبؤ بالانهيار الحيوى هى الذوبان فى الماء ، الكثافة ، لو غاريتم $\log kow$ أو بعض صفات الكره للماء ، نقطة الانصهار ، نقطة الغليان ، الوزن الجزيئى والحجم الجزيئى . فى الدراسات الحديثة فإن بعض المواصفات التى استخدمت قطر رابطة فاندرفالس للاحلالات الفردية . وحجم فاندرفالس للجزيء الأسمى الصحيح وثابت سجماميت ، ثابت التآين (PKa) والعزم ثنائى القطب طاقة المدارات الجزيئية الأعلى والأوطى والثوابت الالكترونية والكره للماء للمكونات الاحلالية وكذلك فقد الموقع الفائق الحب للالكترونات وطول المكونات الاحلالية الأستيريومولية (Dearden and Cronin , 1996) .

لقد تم تصميم هذه الاقتراحات للتنبؤ بالانهيار على الأقل نوعياً بناء على الصفات الكيميائية التى يمكن تقديرها تجريبياً أو من اعتبارات تركيب المركب . كمثال فإن معدلات الانهيار الحيوى لبعض المركبات ترتبط مع ثوابت المعدل للتحلل القلوى لها ولكن الانهيار الحيوى لمركبات ن - مثل أريل كاربامات لا ترتبط بحساسيتها للتحلل المائى اللا حيوى وحتى لو كانت خطوة التمثيل الابتدائى هى التحلل المائى للكاربامات (Pussemier et al., 1989) . معدلات الانهيار الحيوى اللا هوائى للمركبات العضوية الهالوجينية فى الرواسب ترتبط مع شدة رابطة الكربون - الهالوجينية التى تتكسر . هذا الحذب لا يثير الاستغراب لأن هذه هى الرابطة التى تتكسر فى الخطوة المحددة للمعدل فى

التحول الميكروبي . في حالة مركبات PAH's في مسطحات الرمال فإن الوفرة النسبية للعديد من المركبات عديدة الحلقات بعد ٢٥٦ يوما من الانهيار الحيوي كانت ترتبط بالأوزان الجزيئية لها والحجوم الجزيئية (Wilcox et al., 1996) . لقد استخدم كذلك اقتراب إسهام المجموعة والتي تعنى تقسيم الجزيء إلى مجاميع وظيفية أو شرائح جزيئية والمعايير الالكترونية والاستراتيجية للجزيء (Denger et al., 1991) .

التنبؤ بالانهيار الحيوي يبنى كذلك على الطوبوغرافية الجزيئية والتي تتناول الخصائص التركيبية للجزيئات مثل الأشكال والحجوم لها ووجود التفرع وأنواع الارتباطات ذرة - ذرة . من النواحي الخاصة التي تثير الاهتمام في طوبوغرافية الجزيء هو الارتباط الجزيئية . هذه الارتباطات الجزيئية يمكن تفسيرها . من التركيب البنائي للمركب الكيميائي ويبدو أن استخدامها أظهر تشجيعا لبعض أقسام المركبات . يبدو أن معدلات الانهيار ترتبط كذلك مع أقطار روابط فاندرفالس (هذه صفة خاصة بالمكونات الإحلالية للمركب) للفينولات مع مكونات إحلالية عديدة في الوضع بارا (Peris et al., 1982 , 1983) والأنيلينات مع المكونات الإحلالية العديدة في الوضع ميتا (Paris and Wolfe , 1987) . معدل الانهيار للقليل من الكيميائيات يرتبط كذلك بثابت مكون الإحلال لها ميت .

In face of the enormous number and variety of organic molecules that have yet to be tested , it must be admitted that predicting biodegradability among classes for which there are few precedents remains difficult . Nevertheless , models have been devised that have good predictive abilities for increasingly larger umbers of compounds , and these correctly classify the relative biodegradability of many compounds under aerobic conditions (Howard et al., 1991 : 1992) . As the data base grows and more generalizations and models appear ., it should be possible to better select structures that not only have efficacy for the purposes they were made but also degrade sufficiently rapidly to prevent untoward consequences .

REFERENCES

- Alexander, M., and Aleem, M.I.H., J. Agric. Food Chem. 9, 44-47 (1961).
Audus, L.J., in Herbicides and the Solil (E.K. Woodford and G.R. Sagar, eds).. pp. 1-19. Blkackwell. Oxford. 1960.

- Bossert, I., and Bartha, R., in Petroleum Microbiology, m (R.M. Atlas, ed.) pp, 435-473 , Macmillan, New York, 1984.
- Burger, K., MacRae, I.C., and Alexander, M., Sopil Sci. Soc. Am. Proc. 26, 243-246 (1962).
- Catelani, D., Colombi, A., Sorlini, C., and Treccani, V., Appl., Environ. Microbial. 34, 351-354 (1977).
- Clark, C.G., and Wright, S.J.L., Soil Biol. Biochem. 2, 19-26 (1970).
- Damborsky, J., and Schultz, T.W., Chemosphere 34, 429-446 (1997).
- DiGeronimo, M.J., Nikaido, M., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 37, 619-625 (1979).
- Etzel, J.E., and Kirsch, E.J., Dev. Ind. Microbiol. 16, 287-295 (1975).
- Fournier, J.C., Chemosphere 3, 77-82 (1974).
- Huddleston, R.L., and Allred, R.C., in Soil Biochemistry. (A.D. McLaren and G.H. Peterson, eds.), pp. 343-370 Dekker, New York, 1967.
- Jobson, A., McLaughlin, M., Cook, F., D., and Westlake, D.W.S., Appl. Microbiol. 27, 166-171 (1974).
- Kaufman, D.D., in Pesticides and Their Effects on Soils and Water, (M.E. Bloodworth, eds.) pp. 85-94 Soil Science Society of America, Madison, WI. 1966
- Larson, R.J., Environ Sci Technol. 24, 12141 146 (1990).
- McKinney, R. L., and Joris, J.S., Sewage Ind Wastes 27, 728-735 (1955)
- Swisher, R.D., Surfactant Biodegradat. Dekker, New York, 1987.
- Utkin, I., Dalton, D.D., and Wiegel, J., Appl. Environ Microbiol. 61, 346 351 (1995).

ثانياً : تأثيرات العوامل البيئية على الانهيار الحيوى

المجاميع الميكروبية التى تحطم الكيمائيات المخلقة تتعرض للعديد من العوامل الطبيعية والكيميائية والحيوية التى تؤثر على نموها ونشاطها وتواجدها كذلك البيئات التى تقوم فيها هذه الأنواع بوظائفها وأدوارها تختلف بشكل كبير جدا وهذه الاختلافات فى

الخصائص البيئية ذات تأثيرات واضحة على المجاميع التي تقطنها وعلى معدل التحولات البيوكيميائية وهويتها وثبات المنتجات من عملية الانهيار الحيوى .

التأثير الكبير لعوامل الموقع تؤكد من الدراسات التي أظهرت أن مركب خاص ينهار حيويًا في العينات من بيئة واحدة وليس من الأخرى . كمثال فإنه وجد أن مركب TCE يمثل بواسطة الكائنات الدقيقة الموجودة في واحدة فقط من بين ٤٣ عينة من الماء والترربة (Nelson et al., 1986) ومركب ٤,٢ - د حدث له معدنة في العينات من الماء في الإنماء الغذائى Eutrophic (غنية في المغذيات غير العضوية) ولم يحدث ذلك في البحيرة محدودة التغذية Oligotrophic (فقيرة في المواد المغذية ، والمثيل باراثيون تحول في الرواسب وليس في العينات من عمود الماء في مصب النهر , Pritchard et al 1987) وقد حدثت معدنة لمركب IPC في العينات من بعض البحيرات فقط والانهيار اللا هوائى لبعض الفثالات والكلوروبنزوات قد يحدث في حماة هاضم الصرف وليس في مدافن البلديات وفقد الهالوجين الاختزالى للمركبات العطرية قد يحدث في بعض حماة الصرف ورواسب البرك والمناطق الصلبة تحت الماء تحت الظروف اللا هوائية (Gibson & Suflta, 1986) . فى بعض الأحيان فإن المركب قد تحدث له معدنة في واحدة من البيئات ولكنها تتعرض للتمثيل المقارن في موقع مختلف أو حتى تتجاهل تأثيرات درجة الحرارة ، يتحول في وقت معين ولا يحدث ذلك في وقت آخر من السنة . فى الغالب فإن أسباب الحدوث المؤقت أو غير العالمى لتتابع الانهيار الحيوى غير معروفة . فى بعض الحالات فإن الحدوث العشوائى للانهيار الحيوى قد تكون نتيجة لوجود الكائنات الحية في بعض المواقع فقط ووجود المجاميع التي يصعب إرضاؤها والتي تتوفر لها متطلبات عامل النمو ليس في كل البيئات ، وجود التوكسينات ، تيسر الأكسجين أو تأثير الخصائص البيئية الأخرى التي تحفز أو تقيد أو تمنع الانهيار الحيوى . ليس ملائماً افتراض أن المركب ينهار حيويًا في بيئة واحدة Ipso facto سوف يتحول في بيئة أخرى .

يوجد كم هائل من المعلومات عن الأنشطة البيوكيميائية للبكتريا والفطريات النامية فى المزارع النقية مع تراكيزات عالية من المواد الوسيطة في بيئة المعمل . لقد أدت هذه البحوث إلى خلق أساس لفهم تغذية ووراثية وكفاءة التمثيل الهدمى للكائنات الدقيقة . فى الطبيعة تتعرض البكتريا والفطريات لظروف متناهية الاختلاف . قد تعاني عدم كفاية الإمداد بالمغذيات الغير عضوية وندرة عوامل النمو الضرورية ودرجات الحرارة والحموضة بقيم حتى أقصى ما يمكن تحمله والتوكسينات التي تؤخر نموها أو التي تؤدي إلى فقد الحيوية . هذه الميكروبات قد تستفيد من أنشطة الكائنات الدقيقة الأخرى أو تستهلك بواسطة الأنواع التي تستوطن نفس المأوى . عمل الاستقراءات بناء على الاختبارات المعملية مع المزارع النقية ووضع استنتاجات لما قد يحدث فى الطبيعة محفوف بالمخاطر

وعدم المصادقية . ليس المطلوب توفر معلوماتية عن خصائص أنواع الكائنات التي تقوم بالانهيار الحيوى فى الخارج In vitro فقط ولكن يجب فهم العوامل الموجودة فى الطبيعة والتي تحدد حدوث ومعدل ونواتج عملية الانهيار الحيوى .

العوامل اللا حيوية A biotic factors

كل سلالة من الكائنات الدقيقة لها مدى من التحمل للعوامل الهامة إيكولوجيا (درجة الحرارة ، درجة الحموضة ، الملوحة) التي تؤثر على نموها ونشاطها . هذا المدى مرتب بالمستوى الأقصى الممكن تحمله ومع بعض الأنواع مستوى التحمل الأدنى . إذا كانت بيئة معينة تحتوى على أنواع عديدة قادرة على عمل تحول خاص فإن مدى التحمل يكون أوسع فى الغالب عما هو الحال مع وجود نوع منفرد حيث يشتمل جميع حدود التحمل لجميع مجاميع الأنواع الموجودة . خارج مدى التحمل لجميع الكائنات القادرة على القيام بعملية الانهيار محل الاهتمام لا يحدث أى نشاط .

كجزء من الإمداد بالمواد المغذية والعوامل التي تتحكم فى التيسر الحيوى للمركبات العضوية فإن العوامل اللا حيوية الرئيسية التي تؤثر على التحولات الميكروبية هى الحرارة ودرجة الحموضة والرطوبة (فى حالة التربة) والملوحة فى بعض البيئات والتوكسينات والضغط للهيدروستاتيكي إذا كانت المركبات فى رواسب البحار العميقة أو عند مواقع عميقة تحت سطح التربة . الملوث العضوى الذى يتحطم بسرعة فى بيئة ما قد يظل ثابتاً فى موقع آخر إذا كانت هذه العوامل تحجب أو تؤخر النشاط الميكروبي .

درجة الحرارة السائدة ذات أهمية متناهية . إذا كان المركب محل الاهتمام يوجد بالقرب من أسطح الأرضى والمياه فإن درجات الحرارة المنخفضة فى الشتاء وحتى فى الأوقات التى تسبق الشتاء مباشرة ترتبط فعليا وتقليديا مع قليل أو عدم الانهيار الحيوى للعديد من الوسائط العضوية . فى الأرضى المتجمدة فى الأجزاء الشمالية من أمريكا الشمالية وأوروبا وآسيا فإن الجزئيات العضوية تظل ثابتة لفترات طويلة . عندما ترتفع درجات الحرارة مع تغيير المواسم يزداد النشاط الميكروبي استجابة للظروف الأكثر ملائمة . درجة الاستجابة لأية زيادة أو نقصان فى درجة الحرارة تتفاوت مع المركب والبيئة والتي تعكس فسيولوجية المجاميع الفردية للميكروبات عند الموقع . لدرجة كبيرة فإن التغيرات فى معدل الانهيار ترتبط بالمواسم من السنة والتي تمثل تغيرات محسوسة فى درجات الحرارة . فى مناسبات معينة فإن الزيادة والنقصان فى النشاط مع ارتفاع أو انخفاض الحرارة قد لا تتأكد . هذا النقص فى الاستجابة للظروف الدافئة قد ترجع فى بعض الأحيان إلى عامل آخر أصبح محددا خلال الفترة الدافئة وكمثال فإن نقص الغذاء قد يحد بدرجة شديدة من انهيار بعض المواد مثل الزيت فى البحيرات . فى بعض الأوقات لا يحدث خفض فى النشاط فى شهور الشتاء بسبب أن عامل آخر غير الحرارة دخل المنظومة . لقد تأكد ذلك فى دراسة انهيار إستر ٤,٢ - د فى تيار الماء الجارى حيث

يزداد معدل التحول في الشتاء . المعدلات الكبيرة الشاذة في الشهور الباردة كانت من جراء تتابع سقوط الأوراق النباتية واستقرارها في المياه الجارية . سطح الأوراق يقدم مواقع وفيرة كي تستعمرها الميكروبات ويحدث تعويض للكتلة الحيوية التي تأثرت وحدث لها ضرر من الماء البارد (Lewis et al ., 1986) .

مع الحموضة أو القلوية الشاذة يحدث خفض في النشاط . مع قيم الحموضة المتوسطة يحدث الانهيار الحيوي بشكل أسرع . إذا كان الموجود في بيئة خاصة يحدث له تمثيل بواسطة مجموعة عريضة ومتنوعة من الكائنات الحية فإن مدى قيم درجة الحرارة التي عندها يحدث الانهيار يكون أوسع عما هو الحال إذا كان نوع واحد هو الذي يقوم بعملية التحول . بعيداً عن المبيدات فإن تأثير درجة الحموضة على انهيار الكيمائيات الملوثة لم تلاقى الاهتمام إلا نادراً ولو أنه من العمليات الشائعة إضافة الجير لإجراء الانهيار أو المعالجة الحيوية للأراضي الحامضية أو المواد تحت الأرض التي تحتوي مركبات عضوية ضارة .

الكائنات الدقيقة التي تقوم بعمليات التحول التمثيلي تتطلب رطوبة ملائمة للنمو والنشاط . من الواضح أن الرطوبة ليست عامل محدد في المحيطات والمياه العذبة أو في الطبقة الصلبة تحت الأرض . هذا ولو أن الإمداد غير الملائم بالماء قد يقيد بشكل شديد الانهيار الحيوي في الأراضي السطحية التي يشيع . حدوث جفاف لما تحت المستويات الملائمة . في إحدى الدراسات كمثال وجد أن مستوى الرطوبة المناسب للانهيار الحيوي للحماة الزيتية على درجة ٥٣٠م وصل إلى ٩٠% من السعة الحقلية للماء في الأراضي . مستوى الرطوبة الملائم يعتمد على مواصفات التربة والمركب محل التساؤل وما إذا كان التحول هوائي أو لا هوائي . العامل الأخير ذات أهمية خاصة لأن الماء الزائد يحل محل الهواء من المسام في التربة والتربة المشبعة بالماء تصبح لا هوائية في الحال وغير ملائمة للعمليات الهوائية . نقص محتوى التربة من الرطوبة يخفض ويحد من معدلات الانهيار (Walker , 1976) نتيجة للإمداد غير الملائم من الماء لصيانة التكاثر والتمثيل أو كلاهما.

في بعض الأحيان تكون الملوحة عالية بما فيه الكفاية لإحداث تأثيرات ضارة . الأراضي والمياه الأرضية في بعض المناطق من العالم تكون غنية بالأملاح ومن ثم يحدث تثبيط للعمليات الميكروبية في هذه البيئات . من المحتمل أن الملوحة في مصبات الأنهار وفي المحيطات قد تكون ضارة كذلك على بعض الأنواع الميكروبية التي تقوم بالانهيار الحيوي للملوثات العضوية ومع هذا لم توجه انتقادات كبيرة ضد الملوحة في هذه المياه من رؤية أنها تعتبر طاردة أو مانعة للانهيار الحيوي .

مكونات الزيت والملوثات الأخرى التي لها كثافات أعلى من مياه البحار سوف تتحرك لأسفل وتغرق في طبقة القاع . على هذه الأعماق فإن الضغط

الايديوسنتاتيكي يكون عاليا . يمكن القول أن التأثير المشترك للضغط العالي والحرارة المنخفضة في المحيطات العميقة سوف تؤدي إلى خفض النشاط الميكروبي وبطء عملية الانهيار الحيوي وبالتبعية إطالة فترة ثبات المواد التي تصل للقاع (Atlas , 1981) .

لا توجد جدوى اقتصادية لعمل تحويل أو السيطرة أو مكافحة بعض من هذه العوامل ولكن من الأهمية فهمها من الناحية النوعية على الأقل حتى يمكن التنبؤ بثبات الجزئيات العضوية في البيئات التي تختلف في شدة هذه العوامل . فهم التأثيرات الكمية لهذه العوامل غير الحيوية يكون أكثر فائدة لأغراض التنبؤ ولكن المعرفة والمعلوماتية اللازمة لتحقيق هذه الأهداف مازالت نادرة .

على العكس فإن بعض التكنولوجيات العملية لتحفيز الانهيار الحيوي تستدعي المناورة بالعديد من هذه العوامل . لقد تأكد ذلك في الموقع التي يكون فيها مساحات محدودة أو في المفاعلات الحيوية . درجات الحرارة يمكن جعلها أكثر ملائمة كما أنه يمكن تحسين مستويات الرطوبة كما يمكن تصحيح الحموضة غير الملائمة . لقد تأكدت الملائمة كذلك في المعاملة الميكروبية المتحكم فيها للمخلفات الصناعية وهي العملية التي يقوم بها قليل من شركات الكيماويات لسنوات عديدة .

الإمدادات الغذائية Nutrient supply

حتى تنمو البكتيريا والفطريات عضوية التغذية تتطلب بالإضافة إلى المركب العضوي الذي يعمل كمصادر للكربون والطاقة مجموعة أخرى من العناصر المغذية ومستقبل للإلكترون . مستقبل الإلكترون هذا هو (٢١) الأكسجين للكائنات الهوائية ولكنه قد يكون نترات أو سلفات أو ثاني أكسيد الكربون أو أيون الحديد أو المركبات العضوية لبكتيريا خاصة قادرة على استخدام هذه المواد لقبول الإلكترونات التي انفردت في أكسدة مصدر الطاقة . العديد من البكتيريا والفطريات تتطلب كذلك تركيزات منخفضة لواحد أو أكثر من الأحماض الأمينية وفيتامينات B والفيتامينات الذائبة في الدهون أو غيرها من الجزئيات العضوية ويطلق على هذه الآثار من المغذيات العضوية بعوامل النمو . الغياب من بيئة خاصة لأي من هذه المغذيات الضرورية سوف يمنع نمو الكائنات الدقيقة التي تحتاج هذه المادة أو تمنع أي تضاعف ميكروبي إذا كان المطلوب مثل مغذى غير عضوي تحتاجه بعض الأنواع .

الأراضي ورواسب القاع ومياه البحار والمياه العذبة تحتوي على تركيزات منخفضة من المادة العضوية سهلة التمثيل . هذا لا يبدو حقيقيا بالنسبة للأراضي أو رواسب القاع والتي قد تحتوي على ١% أو أكثر من المادة العضوية ولكن هذا الكربون العضوي يوجد في صورة معقدة والتي لا تستطيع البكتيريا والفطريات استخدامها أو تستخدمها ببطء فقط . تقليديا فإن جميع العناصر المغذية تزيد عن حاجة المجتمعات الميكروبية الموجودة حيث

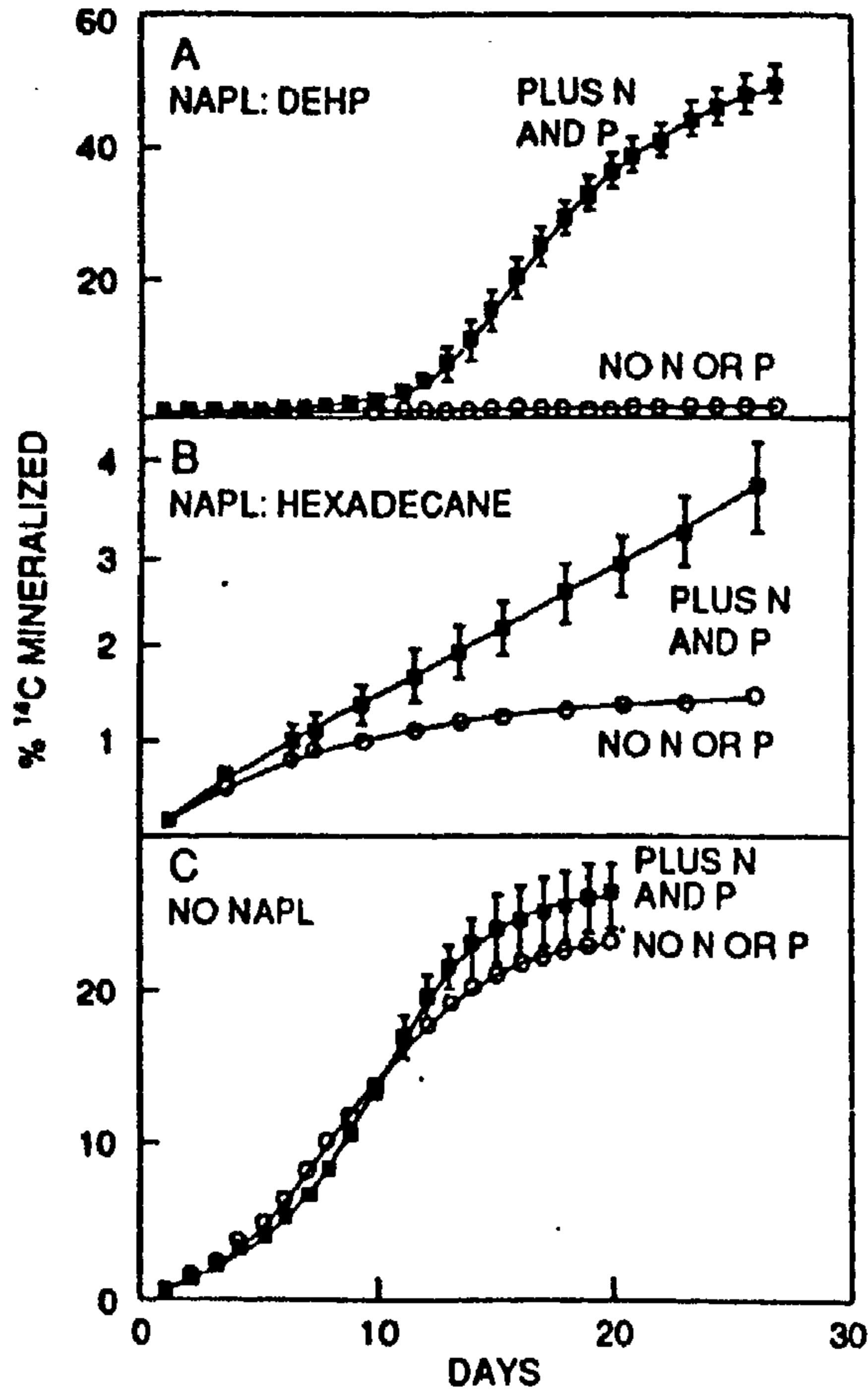
تحقق لها قليل من الكربون سهل التيسر ومن ثم فإن العنصر الغذائي المحدد للبكتريا عضوية التغذية في الأراضي والرواسب والمياه الطبيعية هو الكربون .

هذا ولو أن هذا الوضع يتغير بشكل ملحوظ إذا تم إدخال الملوث الذي يسهل استخدامه في البيئة مما يجعل تركيزه عالياً بشكل كافٍ لجعل واحد أو أكثر من المغذيات غير المحددة في السابق هو العامل المحدد . عند التركيزات المنخفضة جداً من الملوث قد لا يحدث هذا التغير . هذا ولو أنه حتى ما يبدو أنه تركيز منخفض فإن الملوث الذي يوجد في NAPL أو لا يخلط خلال الموقع في الحقيقة عند تركيزات عالية في البيئة التي قد تستقر فيها . لذلك فإن منطقة بين السطح بين الزيت الخام والجازولين أو مذيب عضوي والبيئة المحيطة يكون تركيز الكربون عالياً . تحت هذه الظروف فإن الإمداد بواحد أو العديد من المغذيات والتي كانت في السابق غير محددة قد تكون في تركيزات غاية في القلة لتجابه أو توافق الحاجة العالية الحالية . في العادة فإن المغذيات التي تقدم على أوقات قصيرة هي النتروجين والفوسفور أو كلاهما وهذه تفي باحتياجات النمو الكبير على كربون الملوث مع الحاجة الكبيرة لمستقبل الإلكترونات . مع الأيدروكربونات ومركبات الكربون العديدة الأخرى يكون مستقبل الإلكترون هو الأكسجين . تقريباً ودائماً فإن إمداد البوتاسيوم والكبريت والمغنسيوم والحديد والعناصر الدقيقة تكون أكبر من الاحتياج .

مياه المحيطات والبحيرات والأنهار والأراضي والطبقة الصلبة تحت الماء التي تحتوى على الزيت والجازولين والمذيبات العضوية من التسرب تحت الخزانات تحتوى على تركيزات منخفضة جداً من المغذيات غير العضوية والأكسجين أو كلاهما في منطقة بين السطوح بين الملوثات والوسط المائي لتعضيد النشاط الذي يكون ممكناً .

انفراد الزيت الخام في مياه البحار وفي مصبات الأنهار من التسرب من ناقلات البترول ومن الخزانات المتآكلة وما يستتبع ذلك من تسرب البترول أو منتجات البترول من الخزانات الموجودة تحت الأرض درست باستفاضة لوضع وسائل لمعالجة المياه السطحية والأرضية . أظهرت هذه الأبحاث أن انهيار الزيت الخام في مياه البحر يكون بطيئاً إلا إذا أضيف مغذيات النتروجين والفوسفور . إذا أضيف النتروجين أو الفوسفور منفردة تفشل في إحداث تنشيط واضح (Atlas and Bertha , 1972) . على نفس المستوى فإن إضافات النتروجين والفوسفور إلى عينات الماء الأرضي الملوثة بالجازولين تنشيط نمو البكتريا . مستوى المغذى اللازم لتحقيق النشاط . الأمثل يتفاوت تبعاً لنوع الزيت وحجم الماء الخاص ولكن التنشيط في ماء البحر رصد على مدى واسع من التركيزات . تركيز الأملاح الذائبة في الماء للنتروجين والفوسفور التي دخلت في المياه السطحية عند أو بالقرب من بين السطح للزيت والماء سرعان ما تنخفض بسبب الدوامات المائية المتعددة لذلك تم تطوير عدد من الأسمدة المحبة للزيت Olephilic وهذه المستحضرات الكارهة للماء بعد الإضافة تبقى مرتبطة مع الزيت وتنشط البكتريا التي تهدم

الايدروكربون . المركبات التى تحتوى على النتروجين والفوسفور فى هذه المواد السمادية تشمل اكتيل فوسفات ، ديسيل فوسفات ، يوريا بارافينية ، دودوسيل يوريا .



شكل (٦-٦) : تأثير إضافة النتروجين والفوسفور على معدنة الفينانثرين فى تحت الأرض . لقد أضيف المركب فى داي (٢-) اثيل هكسيل (فتالات (A) أو الهكساديكان (B) على صورة NAPL's أو أضيفت فى غياب NAPL (C) . (مأخوذة من (Efromyson and Alexander , 1994) .

إضافة النتروجين والفوسفور تنشط كذلك الانهيار الحيوى للزيت والايدروكربون الفردى وتزيد من وفرة البكتريا . تأثير النتروجين والفوسفور غير العضوى على المعدنة فى منطقة تحت الأرض لمركب الفينانثرمين الموجود فى اثنين NAPL's أو فى التربة مع عدم وجود NAPL موضح فى الشكل (٦-٦) . فى بعض الأحيان يظهر التنشيط بوضوح

وفى الحال ولكنه قد يتطلب بعض الوقت لتأكيد الفائدة (Jobson et al., 1974) هذا ولو أن إضافات الأسمدة فى بعض الأحيان قد تكون بدون فائدة وهذا قد يرجع إلى المستويات العالية من النتروجين والفوسفور فى التربة فى وجود النتروجين والفوسفور فى الملوثات العضوية أو التركيز المنخفض للمركب الكيميائي الذى تم تقدير الانهيار الحيوى له . بالتبادل حتى إذا كان النتروجين والفوسفور ذات تأثير تنشيطى فإن معدل الانهيار قد يكون سريعاً بما فيه الكفاية فى غياب الأسمدة التى لا ينصح باستخدامها كما اقترح فى المعالجة الحيوية للتسرب التجريبي للزيت على الشاطئ الرملى (Venosa et al., 1996) .

لقد كان يعتقد على نطاق واسع أن عنصر غذائى واحد فقط يكون هو المحدد عند وقت معين وأنه عندما يتم التغلب على هذا النقص يصبح عنصراً آخر هو المحدد . هذه الرؤية غير صحيحة بسبب أن النمو الميكروبي قد يكون محكوماً فى تزامن بواسطة مادتين غذائيتين (Egli, 1991) . ليس من الشائع أن نجد أن إضافات مخاليط المغذيات غير العضوية لها تأثير أكبر على الانهيار الحيوى عما هو الحال مع المغذيات الفردية ولو أن هذه الاستجابات فى الغالب تنتج من العنصر المغذى الثانى ومن ثم يصبح محدداً عندما يتم التغلب على نقص الأول بواسطة الإضافات .

حتى فى غياب إضافة النتروجين والفوسفور فإن الانهيار الحيوى يستمر فى الماء والأراضي والرواسب ولو أنه يحدث بمعدل بطيء . هذا الاحتمال ما هو إلا تتابع معاودة وجود المادة المغذية وهذا هو التدوين للعناصر التى مثلت أولاً فى الخلايا الميكروبية وعندئذ يتحول مرة ثانية إلى الصور غير العضوية مع تحلل الخلايا أو قد تستهلك بواسطة المفترسات أو الطفيليات وكلاهما تحرر وتفرّد بعض من النتروجين والفوسفور الذى يوجد فى فرائسها أو طفيلياتها والعوائل . تحت هذه الظروف فإن معدل الانهيار الحيوى يتحكم فيه بواسطة الذى عند ويحدث تدوير للعامل المغذى المحدد . من المحتمل أن تكون البروتوزوا هامة لإعادة تكوين المغذيات فى المحيطات والبحيرات وربما فى التربة .

التفاوت فى الانهيار الحيوى مع الوقت فى الغالب ينتج من التغيرات اليومية أو الموسمية فى درجة الحرارة ولو أنه قد يكون هناك أسباب أخرى . كمثال فإن تركيز النتروجين والفوسفور فى مياه البحيرات والأنهار مع سقوط المطر حيث أن الصرف المغطى يحمل مواد الأرض فى تيار الماء والأنهار والبحيرات ومن ثم نجعل الماء أكثر خصوبة . فى العودة فإن معدل النتروجين أو الفوسفور والتحول المحدد فى الماء قد تحفز كما لوحظ مع معدنة ٤- نيتروفينول (Zaidi et al., 1988) .

تركيز النتروجين والفوسفور للانهيار الحيوى للزيت أو المواد الأخرى التى توجد عند تركيزات عالية سواء خلال البيئة أو داخل NAPL وهو الزيت نفسه وفى العادة يفترض أنه يعكس كمية هذه العناصر التى يجب أن تغرس فى الكتلة الحيوية التى يجب أن تستكون حيث أن الكائنات الدقيقة تستخدم المواد العضوية كمصادر للكربون للنمو . كمثال

فإنه يفترض معدنة ١٠٠م من الكربون العضوى . إذا كانت الكائنات النشطة تمثل ٣٠% من كربون الوسيط لعمل ٣٠٠ جرام كربون الكتلة الحيوية والتحليل العنصرى لهذه الخلايا أوضح أنها تحتوى على نسبة كربون نيتروجين ١٠ : ١ ونسبة الكربون : الفوسفور ٥٠ : ١ . وعندئذ فإن كمية النيتروجين والفوسفور المطلوب غرسها فى الكتلة الحيوية تساوى ٣٠ جم من النيتروجين وكذلك ٦ جم من الفوسفور . هذا افتراض ملائم ويحتمل أن يكون ملائماً للتنبؤ بالنيتروجين والفوسفور المطلوب لتحطيم مصدر الكربون ولكنه لا يصلح للتنبؤ بتركيز النيتروجين والفوسفور لتعزيد المعدل الأقصى لدرجة الانهيار . من الأهمية التمييز بين مستوى المغذى الملائم لدرجة الانهيار وذلك المطلوب للمعدل الأعلى . هذا النقد للمعدل فى مقابل الدرجة يكون ذات أهمية عند اعتبار التفسيرات للحالة المناسبة للتركيزات العالية للنيتروجين أو الفوسفور لانهيار الجزئيات العضوية التى لها مستوى منخفض جداً لإعطاء كتل حيوية كبيرة .

ليس من الواضح بعد لماذا الفوسفات أو النيتروجين غير العضوى ينشط الانهيار الحيوى للكيميائيات التى توجد عند تركيزات أقل من ١ ملجم / لتر وكمثال فإن ٤- نيتروفيينول عند تركيزات ٢ - ٢٠٠ ميكروجرام / لتر فى مياه البحيرة . مع عدم إضافة الفوسفور لوحظ أن الانهيار بطيء أو يفشل فى التقدم (Jones and Alexander , 1988 a,b) . الانهيار الحيوى البطيء للمستويات المنخفضة نسبياً للكلوروفينولات بواسطة مجتمعات بلانكتون البحار والفيينولات فى ماء البحيرة و IPC عند معدل ٤٠٠ نانوجرام / لتر وكذلك ٤,٢ - عند معدل ٢٠٠ نانوجرام / لتر تتحدد بواسطة إمداد المغذيات غير العضوية والمعدلات تم تحفيزها بالتزويد بهذه العناصر المغذية . الحاجة للتركيزات العالية من الفوسفور والنيتروجين فى الماء لا ترتبط بكمية هذه العناصر المطلوبة لتغرس فى الكتلة الحيوية ولكن مع قيمة Ks للفوسفور والنيتروجين . كما فى مركبات الكربون فإن النمو الميكروبى عند تركيزات فوسفور أو نيتروجين أقل من Ks (لمصدر الفوسفور أو النيتروجين) أبطأ مما هو الحال مع التركيزات العالية . إذا كانت قيمة Ks لمعدل استخدام الفوسفور أو النيتروجين عالياً فإن المعدل الأقصى لانهيار يتطلب تركيز عالى من الفوسفور أو النيتروجين . قيم Ks للفوسفور للكائنات الدقيقة المختلفة قد تتراوح من أقل من ٠,٤ وحتى أعلى من ٥٠٠ ميكروجرام / لتر (Owens and Leagan , 1987) . كبديل فإن الحاجة لمستويات عالية من الفوسفور قد تنتج من تفاعلات حيوية التى تخفض من تيسر الفوسفات . هذه التفاعلات قد تكون ترسيب الفوسفات على صورة أملاح غير ذائبة للكالسيوم أو الحديد أو المغنسيوم . هذا ولو أن الفوسفات فى المحلول قد لا يمثل فردياً بواسطة $H_2PO_4^-$ و HPO_4^{2-} لأن الكالسيوم والحديد والأملاح المعدنية الأخرى توجد كذلك فى صورة ذائبة واعتماد التغذية الميكروبية على كيمياء المحلول للفوسفور غير العضوى لم تستكشف .

الكالسيوم والمغنسيوم متوفرة في العديد من مياه الجزر وكذلك يوجد الكالسيوم والحديد والمغنسيوم في الأراضي والرواسب . هذه الكاتيونات تغير من تيسر الفوسفور . بالإضافة إلى ذلك فإن درجة الحموضة pH تؤثر على هوية الكالسيوم والحديد والأملاح الأخرى للفوسفور في الوسط المائي وكذلك تغير الوفرة النسبية لكاتيونات $H_2PO_4^-$ و HPO_4^{2-} . هذه التغيرات في كيمياء المحلول للفوسفور قد تفسر لماذا سلالة البسيدوموناس تتطلب تركيزات عالية من الفوسفور لمعدنة الفينول على درجة حموضة ٨ ولكن عند تركيزات منخفضة فقط عند درجة حموضة ٥,٢ (Robeatson and Alexander , 1992) .

من النادر أن إضافات المعادن أو العناصر بخلاف الفوسفور والنيتروجين والأكسجين تنشط انهيار الحيوى في البيئات الطبيعية والملوثة . هذا ولو أن الحديد في بعض الأحيان يحد من معدل الهدم الميكروبي للزيت في مياه البحار التي يوجد فيها في الغالب صور ميسرة من العنصر عند تركيزات منخفضة جداً .

هذا ولو أن اختفاء العديد من المبيدات في التربة وغيرها من الكيميائيات الأخرى العديدة عند تركيزات منخفضة في الأراضي والمياه غير معروف أنها تنشط بواسطة إضافات النيتروجين والفوسفور . السبب إما وجود الإمداد المناسب لهذه المغذيات لتعزير نمو الأنواع النشطة أو وجود بعض العوامل المحددة الأخرى وكمثال الامتصاص .

لقد حدث اهتمام قليل للدور الذي تلعبه عوامل النمو في السيطرة على النشاط الميكروبي . في البيئة التي تحتوي على الأنواع العديدة القادرة على هدم مركب معين يكون هناك ميل لوجود كلا الكائنات الدقيقة خارجية وأولية التغذية بشكل مرافق وغياب عوامل النمو لن يؤثر على التحول لأن المغذيات الأولية سوف تزدهر . هذا ولو أنه في البيئات التي تحتوي على واحد أو اثنين فقط من الأنواع النشطة على المركب محل الاهتمام يكون هناك ميل بأن الإمداد أو معدل إخراج عوامل النمو سوف يجدد معدل الانهيار حيث أن واحد أو كلا النوعين يمكن أن يكونا خارجية التغذية Auxotrophs . لقد تأكدت وفرة الأنواع خارجية التغذية من مخرجات الدراسات التي أظهرت أن حوالي ٩٠% من البكتيريا في مياه البحيرات ، ٧٥ - ٨٠% من البكتيريا في رواسب البحيرات (Skerman , 1963) ونسبة مئوية عالية منها في البحيرات وأكثر من ٩٠% من البكتيريا في التربة تحتاج واحد أو أكثر من فيتامينات B والأحماض الأمينية أو غيرها من عوامل النمو حتى تتكاثر وتتضاعف في هذه البيئات فإن عوامل النمو سوف تخرج بواسطة البكتيريا أو الفطريات أو الطحالب أو تتكون لأن هذه الكائنات ترعى بواسطة البروتوزا أو الحيوانات الراقية أو يتطفل عليها . معدلات هذه الإخراجات غير معروفة ولكن أهميتها بالنسبة للمجاميع خارجية التغذية يجب أن تكون كبيرة .

عوامل النمو قد تؤثر كذلك على التركيز الحرج كمصدر الكربون اللازم للنمو والانهيار الحيوى . لذلك فإن تركيز الجلوكوز الذى تحته لا تتضاعف البكتيريا ينخفض بواسطة مخطوط الأحماض الأمينية والحد الحرج لمعدنة الفينول بواسطة بكتيريا مياه البحيرة تنخفض بواسطة حمض أمينى منفرد (Rubin and Alexander , 1983) .

بسبب أن البكتيريا والفطريات التى تقوم بالتمثيل التصادفى أو المرافق للمركبات العضوية تحتاج وسيط للنمو فإنه لا يكون مستغرباً أن إضافة المواد العضوية أو الكيمائيات الفردية للبيئات الطبيعية فى الغالب تعمل على تنشيط الانهيار . بعض الأمثلة موضحة فى الجدول (٥-٦) . هذا ولو أن الميكانيكية التى تحدث بواسطتها التنشيط نادراً ما تكون معروفة . فى حالة يكون فيها إضافة البيفينيل إلى التربة تحفز تحول PCB فإن التأثير قد يكون نتيجة للمجموع الأكبر لهجمات البيفينيل والتى تنمو باستخدام البيفينيل كمصدر للكربون ولكنها تستطيع إجراء التمثيل المقارن لمركبات PCB's حيث أن البيفينيل هى مشتق للبيفينيل الكلورينية . هذا ولو أن معظم المصلحات العضوية المنشطة ليست مرافقات، للمركبات التى يحدث لها تمثيل مرافق (مثل الددت ، هبتاكلور ، اندرين ، BHC) ومن ثم فإن أى فائدة يجب أن تكون غير متخصصة وكمثال فإنه عن طريق زيادة الكتلة الحيوية للكائنات التى تقوم بإجراء تفاعل التمثيل المرافق . فى بعض الحالات فإن التأثير قد ينتج من المادة المضافة التى تسبب استنزاف الأكسجين وعلى الأقل عندما يصان ويشجع التحول بواسطة التفاعلات اللا هوائية . بالإضافة إلى ذلك فإن بعض الوسائط الموجودة فى الجدول (٥-٦) يفترض أنها تعمل بواسطة عمليات مرتبطة بالنمو وليست التمثيل المرافق (مثال MCPA ، ميتا - كريسول ، ٤ - كلوروفينول) ومن ثم فإن التفسير قد يكون مرتبطاً بالتمثيل المرافق . هذا ولو أن بعض المصلحات العضوية قد تقلل من معدل الانهيار (Subba - Rao et al., 1982) .

فى البيانات العديدة فإن الإمداد بمستقبل الالكترود ليس كافياً لتحقيق الاحتياجات خاصة إذا كانت الكائنات الحية تعمل عليها وباحتياجات كبيرة بسبب وفرة الوسائط العضوية . بالنسبة للايدروكربونات والأقسام الكيميائية العديدة الأخرى فإن المستقبل الوحيد أو المفضل للالكترود هو الأكسجين والتحويلات تكون هوائية فقط أو أن التحويلات الأكثر سرعة تجرى بواسطة الكائنات الهوائية الإجبارية . الحاجة للأكسجين أكدت بوجه خاص فى انهيار الزيت الخام والايديروكربونات الفردية خاصة فى حالة ما يكون انتشار الأكسجين من الجو لإنماء وإغناء الإمداد مقيداً أو يمنع طبيعياً . فى المياه الأرضية الملوثة بالجازولين أو الزيت فإن الأكسجين الموجود بداية فى الوسط المائى سرعان ما يستهلك والانهيار اللاحق قد لا يحدث أو يحدث ببطء متناهى . لذلك فإن استراتيجيات المعالجة تتضمن تقليدياً إضافة الأكسجين من الهواء المدفوع أو الأكسجين النقى أو فوق أكسيد الايدروجين . الانهيار الحيوى لأجزاء الزيت الخاص الذى يغوص لقاع البحر

وبيئات المياه العذبة في الغالب يكون محدودا بسبب الكمية القليلة من الأكسجين الذائبة في مياه المسام أو التي تدخل في عمود الماء وتستهلك بواسطة البكتريا الهوائية التي تعمل على الايدركربونات . في الاراضي فإن الأكسجين الذائب في الوسط السائل وفي المسام المملوءة بالغاز سرعان ما تستهلك كذلك إذا كان يوجد كثير من الايدركربون أو الزيت ومعدل الأكسجين الذي يدخل من الهواء يكون بطيء جدا لصيانة التحول بشكل معقول . هذا ولو أن بعض البكتريا تقوم بتمثيل الايدروكربونات لا هوائيا فإن هذه التفاعلات في معظم النظم البيئية الطبيعية تتقدم ببطء شديد إن لم يكن يحدث على الإطلاق (Atlas , 1987) . على العكس فإن إمداد الأكسجين نادرا ما يحدد الانهيار الحيوي للايدركربونات على أسطح مياه البحار والمياه العذبة بسبب أن الأكسجين من الجو ممكن الحصول عليه وينتشر بسهولة في قمة عمود الماء خاصة إذا كانت دوامات من فعل الموجات .

جدول (٥-٦) : تنشيط الانهيار الحيوي للوسائط المختبرة عن طريق إضافات مركبات فردية أو معقد من المواد العضوية

Substrate	Environment	Amendment	Reference
BHC	Soil suspension	Peptone	Ohisa and Yamaguchi (1978)
m-Cresol , 4-chlorophenol	Lake water	Amino acids	Shimp and Pfaender (1935)
DDT	Sewage	Glucose	Pfaender and Alexander (1973)
DDT , heptachlor	Flooded soil	Plant residues	Guenzi et al., (1971)
2,6 - Dichlorobenzamide	Soil	Benzaide	Fournier (1975)
Malathion	Soil	Heptadecane	Merkel and perry (1971)
MCPA	Soil	Sraw	Duah - Yentumi and Kuwasuka (1980)
Naphthalene	Soil	Salicylate	Ogunsetan and Olson (1993)
PCB	Soil	Biphenyl	Focht and Brumer (1985)
TCE	Aquifer	Methane	Kane et al. (1997)
TCE	Bioreactor	Phenol	Shih et al. (1996)

الانهيار الحيوى العديد من المركبات العضوية لا يعتمد على عدد الأكسجين والتحولات اللا هوائية شائعة . فى الحقيقة فإن تحول بعض الوسائط أكثر سرعة أو يحدث فقط فى البيئات ناقصة الأكسجين . فى العديد من الحالات فإن مستقبل الإلكترون يكون جزئى عضوى وفى بعض الأحيان يكون نترات ، سلفات ، ك ٢ / بيكربونات أو قد يكون الحديدىك . هذا ولو أن إمداد النترات أو السلفات قد تستهلك كلية ومن ثم فإن التحولات اللاحقة قد تتوقف أو تتحكم بواسطة فترة معاودة الدخول لمستقبلات الإلكترون الإضافية .

الوسائط المتعددة Multiple substrates

لقد أجريت دراسات معملية تقليدية على الوسائط العضوية المنفردة ولكن البيئات الطبيعية والملوثة تحتوى خصائصاً على عديد من المركبات العضوية التى يمكن أن تستخدم بواسطة واحد أو أكثر من البكتريا أو الفطريات المتوطنة . هذه الوسائط قد تكون مركبات مخلفة أو منتجات طبيعية متميزة والمواد المعقدة المرتبطة بمكونات الدبال للتربة أو الرواسب فى القاع أو الكربون العضوى المذاب (DDC) للمياه الطبيعية . تركيزاتها قد تكون عالية بشكل معقول أو متناهية الانخفاض والمستويات قد تكون عالية بما فيه الكفاية لدرجة تحدث سمية أو منخفضة جداً لدرجة أنها لا تعضد النمو . بسبب أن عدد الأنواع التى توجد تصادفها والمركبات فإن الانهيار الحيوى للوسائط الفردية سوف يختلف من التحولات التى تحدث بواسطة نوع منفرد لعمل على مركب كيميائى واحد .

العديد من الوسائط العضوية قد تستخدم فى نفس الوقت . هذا التمثيل المتزامن سجل مع المخاليط التى تحتوى أقسام عريضة الاختلاف من المركبات . كمثال فإن بكتريا البحار تهدم الألكانات المستقيمة التى فيها ١٦ - ٣٠ ذرة كربون تزامنياً فى رواسب البحار الملوثة بالزيت والماء (Kator , 1973) كما أن معدل تمثيل الجلوكوز فى الحماة المنشطة لا يتأثر بواسطة الانهيار الجارى للخلات (Painter et al. 1988) والمزارع المختلطة تزامنياً تهدم ٤,٢ - د والميكروب ، بسيدوموناس بوتيدا يقوم بتمثيل الفينول والجلوكوز فى نفس الوقت (Halberg et al. 1996) والأتراميكوباكتيريوم . تمثل الجلوكوز والألاتين فى تزامن (Schut et al. 1995) . هذا الاستخدام المتزامن لمصدرى الكربون فى العادة يفترض حدوثه فقط عند تركيزات منخفضة من الوسيط فى المزارع البكتيرية ولكن ذلك يحدث فى بعض الأحيان حتى مع التركيزات العالية . البكتريا فى البيئة المعملية قد تمثل أحيانا ثلاثة أو أكثر من مصادر الكربون وأكثر من مصدر نتروجين واحد أو مستقبل الإلكترون قد يتحول فى بعض الأحيان .

من المألوف أن وسيط واحد يحفز معدل انهيار الثانى . لذلك فإن هذا التنشيط يحدث فى العينات البيئية والمفاعلات الحيوية والمخاليط المحتوية اثنتين من الكائنات أو المزارع النقية . لذلك فإن الساليسيلات تنشط معدنة النفثالين فى التربة ، الفلورين يحفز معدنة

الكاربازول في عينات الماء الأرضي ، كما أن إضافة الجلوكوز للمفاعل الحيوي للحماة يحفز التحول اللا هوائى للبنتاكلوروفينول ، إضافة الجلوكوز تحفز الانهيار الحيوي لمركب ٤,٢ - دانيتروفينول بواسطة الأكتينومايسيتيس وسلالة جانسينوبكتريوم كما أن التولوين ينشط انهيار البنزين والبارا - زيلين بواسطة بسيدوموناد (Alvarez and Vogel , 1991) .

قد يحدث العكس حيث أن وسيط ما قد يبطئ انهيار الثانى . هذا تأكد فى خفض الكابرولاكتام بواسطة البنزويل أمين فى مزرعة بها نوعان من البكتريا ، والمعدلات المنخفضة من استخدام البنتاكلوروفينول بواسطة المزرعة المنماة فى المحاليل المحتوية على الفينول أو $5 > 4 > 2$ - ترايكلوروفينول فإن كلاهما يستخدم كما أن انهيار التركيزات المنخفضة من الأسيتات بواسطة سلالة بسيدوموناس يحدث مع الميثيلين كلوريد كوسيط . فى بعض الحالات فإن خفض بواسطة مركب واحد فى تمثيل المركب الثانى يحدث فى استخدام متتابع للوسائط حيث يختفى واحد فقط بعد أن يتحطم الثانى بشكل كبير أو كليا كما فى التحطم المتتابع للالكانات المستقيمة بواسطة كلادوسبوريوم ريزينيا . هذا الاستخدام المتتابع يشابه للموجدات الشائعة أن بعض مكونات الزيت أو المخاليط المجهزة من الايدركربونات تنهار بواسطة الكائنات الدقيقة فى المياه الطبيعية والأراضى أو الأغناء قبل الأخرى ولو أن الاختلافات فى معدلات الاختفاء فى هذه الحالات يحتمل أن تتكرر وليس دائما نتيجة للاختلافات فى المقاومة الداخلية لمختلف الايدركربونات للانهيار الحيوى .

الاستخدام المتتابع للوسائط بواسطة المزارع النقية ما هو إلا نتيجة الديوكسى Diauxie (زيادة الحجم المزدوج) ولقد تأكد ذلك عندما يؤخر وسيط أول استخدام الثانى . هذا بينما فى الديوكسى فإن الوسيط الأول يستخدم خلال فترة التثبيط الواضح للتحول الثانى . الديوكسى الذى اعتبر قبلا كمسبب للأقلمة فى مزارع عدد من أجناس البكتريا فى الوسط الذى يحتوى على تركيزات عالية من الوسائط العضوية وفى بعض الأحيان لوحظت فى المزارع المغناة التى سادت بواسطة أنواع البكتريا الفردية (Gaudy et al., 1964) . الوسائط التى تعضد النمو السريع فى العادة هى التى تستخدم أولا عندما يوجد مركبات وسائط تعضد النمو فى المزرعة . بالنسبة للجزئيات والتى فيها الأنواع الفردية تحدث الديوكسى عند تركيزات عالية من الوسيط فإن المركبين يستخدم فى تزامن عندما تكون تركيزاتها منخفضة . على نفس المنوال واحد من مصادر الفوسفور قد تستخدم فى أفضلية عن الآخر فى العلاقة من النوع الديوكسى كما فى الاستخدام المفضل للفوسفات الغير عضوى عن المثل فوسفانات بواسطة بسيدوموناس تستوستيرونى . ليس من المؤكد ما إذا كان الديوكسى يحدث فى البيئات التى فيها أنواع مختلفة عديدة

وهناك ميل أن المركب لا يتحول بواسطة تأثير الديوكسي على نوع واحد والذي سوف يحدث له تمثيل بواسطة النوع الثانى فى هذه البيئات .

تفسيرات تأثير وسيط واحد على الانهيار الحيوى للثانى فى البيئات الطبيعية والملوثة غير معروفة لحد كبير وقد تم تناولها بصورة نادرة . أسباب غياب تأثير مركب معين على تمثيل الثانى غير مؤكدة كذلك . غياب أى تأثير فى الطبيعة يحتمل أن ترجع إلى فعل نوعين مختلفين يعملان باستقلالية على الوسائط محل الاهتمام . الاثنان قد يعملان باستقلالية إلا إذا كانا محدودين بواسطة بعض العوامل الشائعة (مثل الرعى بواسطة البروتوزوا أو نقص الأكسجين أو المغذى غير العضوى) . بالتبادل إذا كان يوجد نوع منفرد يهدم المركبين فإن تركيزاتها قد تكون منخفضة جدا للديوكسي حتى تشترك فى العمل . بسبب أن الديوكسي تتضمن خفض تخليق الإنزيمات التى تحفز انهيار الوسيط الثانى حيث أن الأول قد حدث له تمثيل (Harder et al., 1984) . والديوكسي قد لا يمثل أهمية إذا كانت مسارات الهدم لمصدرى الكربون أو الميكانيكيات التى تسيطر على الإنزيمات فى الكائنات الحية لا تتعرض للتحكم بواسطة العمليات الفسيولوجية المرتبطة بالديوكسي .

لقد وضعت بعض الفرضيات لتمثيل وتفسير وتنشيط الانهيار الحيوى لواحد من المركبات بواسطة المركب الثانى ولكن القليل منها تم تعضيدها تجريبيا . المسبب فى العديد من الحالات يتمثل فى الحجم الأكبر للمجموع أو الكتلة الحيوية التى تعلو بسبب مصدر الكربون الإضافى إذا كانت الكائنات الناتجة تستطيع العمل بسهولة على كلا الوسيطين ، النمو على مصدر الكربون الثانى يساعد على تحطيم الأول . إذا كان المركب الثانى ينهار بداية بواسطة التمثيل المرافق فإن المركب الأول سيكون مفيدا حيث أن معظم الكتلة الحية الكبيرة لخلايا التمثيل المرافق تنتج . فى بعض الحالات إذا كان الكائن الذى يعمل على وسيط واحد خارجى التغذية فإن التنشيط قد ينتج من إخراج عوامل النمو بواسطة المجموع الذى يعمل على الثانى . بالتبادل فإن المركب الثانى قد يكون مفيدا بسبب أنه يحفز الإنزيمات الضرورية للتمثيل الهدمى للجزء الآخر . يجب أن يكون واحد من مركبى الكيمائيات عند تركيزات أقل من الحد الحرج للنمو الخاص بالبكتريا أو الفطريات فإن المركب الثانى قد يعمل كمصدر للطاقة ومن ثم يسهل تحطيم آثار الملوث (Bouwer and Mc Carry , 1984) .

لقد زاد الاهتمام لتفسير كيف أن المركبات الثانية تثبط الانهيار الحيوى :

أ - بدون شك فإن الخفض فى العديد من المواقع عالية التلوث الناتجة من سمية المركب الثانى من السمية التى تبطئ أو تمنع النمو أو التى تقلل من نشاط الكائنات الدقيقة . إذا كان كلا المركبين منفردين كانا عند مستويات أقل من تلك التى تحدث سمية فإن مخلوط المركبين قد تتخطى وتزيد عن الحد المقبول للكائنات الدقيقة النشطة (Smith et al., 1991) .

ب- أحد الوسائط تتحول إلى نواتج ضارة للمجموع الذي يعمل على المركب الثاني كما في منتجات تمثيل ٤- نيتروفينول بواسطة بسيدوموناد الذي يثبط أكسدة الفينول بواسطة البكتيريا المختلفة (Murakami and Alexander , 1989) .

ج - دراسات الانهيار الحيوي للوسيطين بواسطة أنواع البكتيريا الاثنين بين الكائنات من أجل تركيزات محددة من الفوسفور قد تنعكس في خفض معدل الانهيار الحيوي لواحد أو لكلا المركبين بالمقارنة بالوسط الذي مع وسيط واحد فقط . نوعي البكتيريا تتنافس على الإمداد غير الكافي للعامل المحدد وهذا التنافس ينعكس على التأثير على التحول .

د - على نفس المنوال فإن المنافسة على الأكسجين أو أي مستقبل آخر للالكترونات إذا وجد بكمية كافية لاحتياج الميكروبات قد يكون السبب لمادة تقوم الكائنات الدقيقة بهدم مادة واحدة والتي لها تأثير على استخدام الثانية .

هـ - عدد الخلايا البكتيرية سيكون أكبر إذا يوجد مصدرين للكربون عما هو الحال مع مصدر واحد وهذا المجموع الأكبر سيؤى إلى كسط مكثف في البيئات التي فيها البروتوزوا نشطة ومخرج هذا الوضع سيكون معدل منخفض أو معدل معقول لحد ما (أو كلاهما) لانهيار الحيوي للمركب عندما يهدم الوسيط الثاني بواسطة أنواع بكتيرية مختلفة.

و - قد يكون نوع منفرد من الكائنات مسئولاً عن الانهيار الحيوي لكلا الجزئين العضويين فإن التنشيط قد ينتج من كبح التخليق اللاحق للإنزيمات المطلوبة للتمثيل الهدمي لوسيط واحد بواسطة مادة وسيطة تكونت في التمثيل الهدمي للمركب الثاني (كبح الممثل الهدمي) ، التنشيط قد يكون بواسطة مركب وسطي للنشاط للإنزيمات الموجودة فعلاً أو بواسطة السدائل بواسطة وسيط واحد في الامتصاص بواسطة خلية الوسيط الثاني (Harder and Dijkhuizen , 1982) .

تأثيرات مركب ما على الانهيار الحيوي للمركب الثاني تحدث تكرارياً في العديد من البيئات . هذا ولو أنه في عدد من المركبات فإن المجاميع غير المعرفة التي تسبب تحطمها وكمية المخاليط الكيميائية والتعميم ما إذا كان سيحدث تأثير أو لا يحدث وما إذا كان التأثير منشط أو مثبط وأسباب التحفيز أو خفض مازالت غير معروفة بحسم أي مازالت في مرحلة قبل النضج .

التنشيط Synergism

العديد من أنواع الانهيار الحيوي تتطلب أكثر من نوع واحد من الكائنات الحية . هذه السدائل قد تكون ضرورية لحدوث الخطوة الأولى للتحول أو معدنة المركب وهذه السدائل المختلفة تمثل أنواع عديدة من التنشيط التي فيها يقوم نوعين أو أكثر من الكائنات بتحويل المركب حيث لا يستطيع نوع واحد القيام بالعمل أو أن العملية يقوم بها

مخلوط من أنواع متعددة بسرعة أكثر عما هو الحال مع مجموع معدلات التفاعلات التي تتأثر بكل من الأنواع المنفصلة . لذلك فإن بعض التفاعلات تحدث في مخاليط الأنواع وليس في المزرعة النقية أو تحدث بسهولة أكثر في رابطة الأنواع المتعددة .

سوف نتناول أمثلة عديدة عن التنشيط لتوضيح هذه الظاهرة . عزلات أرثروباكترا وستربتومايسيس معاً قادرة لمعدنة مبيد الديازينون ولكن البكتريا وحدها لا تنتج ثاني أكسيد الكربون من هذا المبيد الحشري . مخلوط البسيدوموناس والأرثروباكترا تهدم مبيد الحشائش سيلفكس ولا يحدث ذلك مع كل نوع منفرداً (Ou and Sitta , 1977) . التنشيط يظهر مع الانهيار الأكثر سرعة لمركب بوديسيل - ١ - ديكائركسيلات وهو مادة ذات نشاط سطحي بواسطة مخلوط من نوعي البكتريا عما هو الحال مع كل كائن منفرداً . لقد تم وصف عدد من الميكانيكيات عن العلاقات التنشيطية ولكن بدون شك هناك ميكانيكيات أخرى لم تكتشف بعد :

أ - واحد أو أكثر من أنواع الميكروبات تعطي فيتامينات B والأحماض الأمينية أو عوامل نمو أخرى لواحد أو أكثر من هذه الكائنات .

ب - أحد الأنواع ينمو على المركب محل الاختبار ويقوم بإجراء انهيار غير كامل لإنتاج واحد أو عديد من المنتجات العضوية والنوع الثاني يقوم بمعدنة النواتج والاستتراكم ، النوع الثاني ينمو بشكل شائع على مركب وسطي في التتابع .

ج - النوع الابتدائي الذي يقوم بالتمثيل التصادفي لمركب الاختبار لإنتاج منتج الذي لا يحدث له تمثيل لاحق والنوع الثاني يحطم هذا المنتج . لقد اتضح ذلك مع تحول مركب PCB بدون أن تتراكم المنتجات العطرية الكلورينية بواسطة نوعي البكتريا واحد يحول PCB إلى البنزوات التي تحتوي على الكلورين الآخر يحدث معدنة للكلوروبنزوات (Fava , 1996) . هذه الميكانيكية تختلف عن الثاني في نوع نشاط المجموع الابتدائي وحيث أنها قد تستخدم المركب الأصلي كمصدر للكربون اللازم للنمو أو للتمثيل التصادفي فقط .

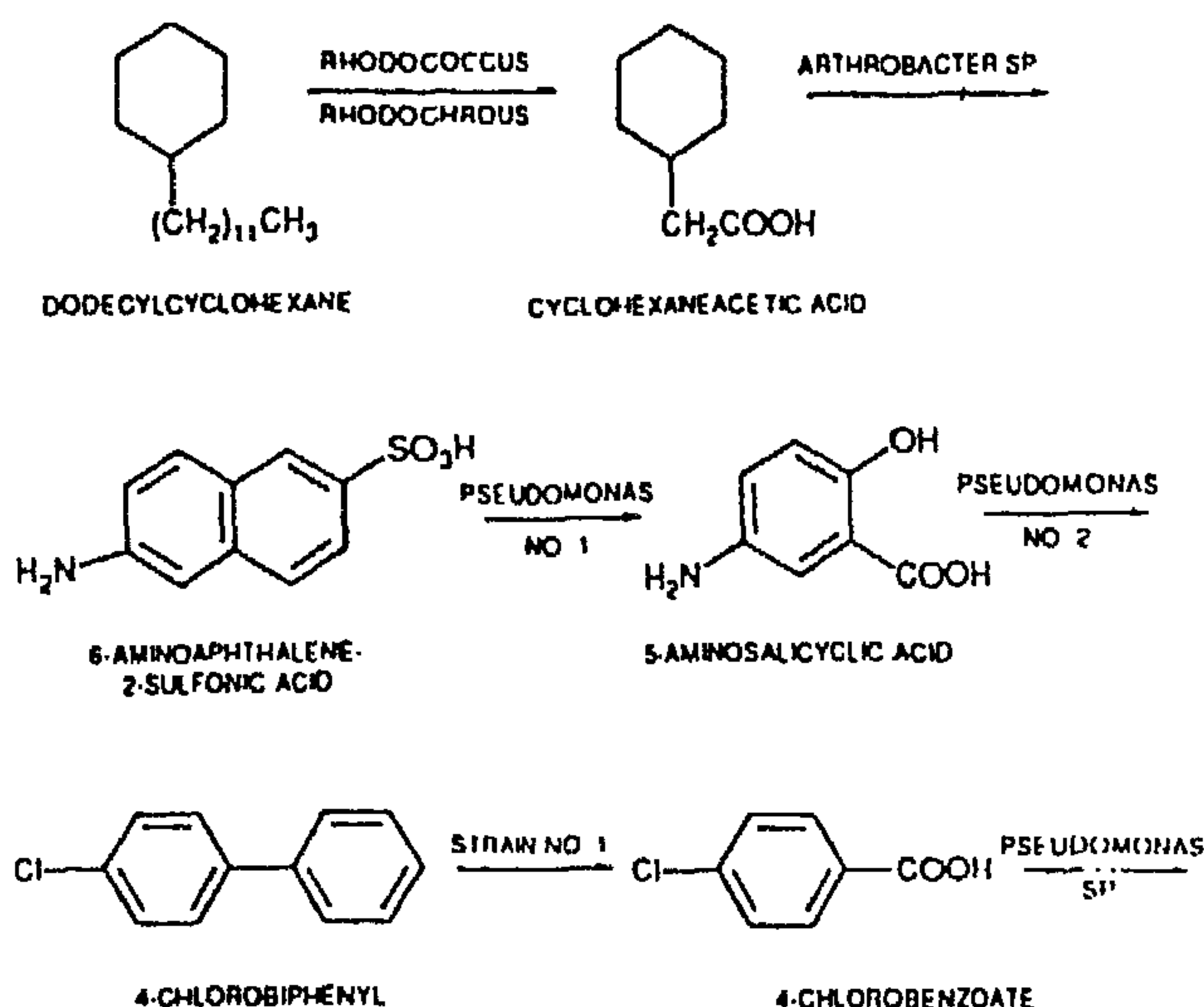
د - النوع الأول يحول الوسيط إلى ناتج تمثيل سام وهذا يعمل على بطيء التحول ولكن التفاعل يتقدم بسرعة إذا كان الفرد الثاني من الرابطة ذات التأثير المثبط . فقد السمية هذا قد يكون في بعض الأحيان من تتابع استخدام المثبط كمصدر للكربون للنمو ومن ثم قد يكون مرادف للميكانيكية (ب) هذا ولو أنه قد يتضمن نقل الأيدروجين بين الأنواع حيث الأيدروجين أو مكافآت الاختزال تتكون بواسطة أحد المجاميع وتستخدم بواسطة الآخر .

العديد من أنواع البكتريا والفطريات القادرة على هدم السموم تتطلب واحد أو أكثر من عوامل النمو . هذه المتغذيات الخارجية لا تنمو على البيئة السائلة مع الوسيط تحت

الاختبار كمصدر منفرد للكربون لأنها تحتاج واحد أو عديد من فيتامينات B والأحماض الأمينية والبيورومات والبيريميدينات أو عوامل نمو أكثر تعقيداً. عدم قدرة الكائن على النمو في بيئة بسيطة لا يعنى بالضرورة أن الكائن غير ذات أهمية في الطبيعة بسبب أن نسبة مئوية عالية من الكائنات الدقيقة عضوية التغذية في الأراضي والرواسب والماء تخرج عوامل نمو ومن ثم تسمح بتضاعف المغذيات الخارجية المسؤولة عن الانهيار الحيوى . في هذه البيئات يوجد كلا التكوين المستمر والاستخدام المستمر لعوامل النمو مما يؤدي إلى عائد أو تدفق ثابت للمغذيات الضرورية لتلك المتغذيات الخارجية التي تسكن فيها . في الحقيقة فإنه قد يوجد نوعين من الكائنات التي يصعب إرضاؤها تصادفياً لأن كل منها يخرج ويزود قسريه أو زميله بعامل النمو المطلوب وهذا يعنى تبادل المنفعة الخاصة بالتغذية ويطلق عليها Syntrophy .

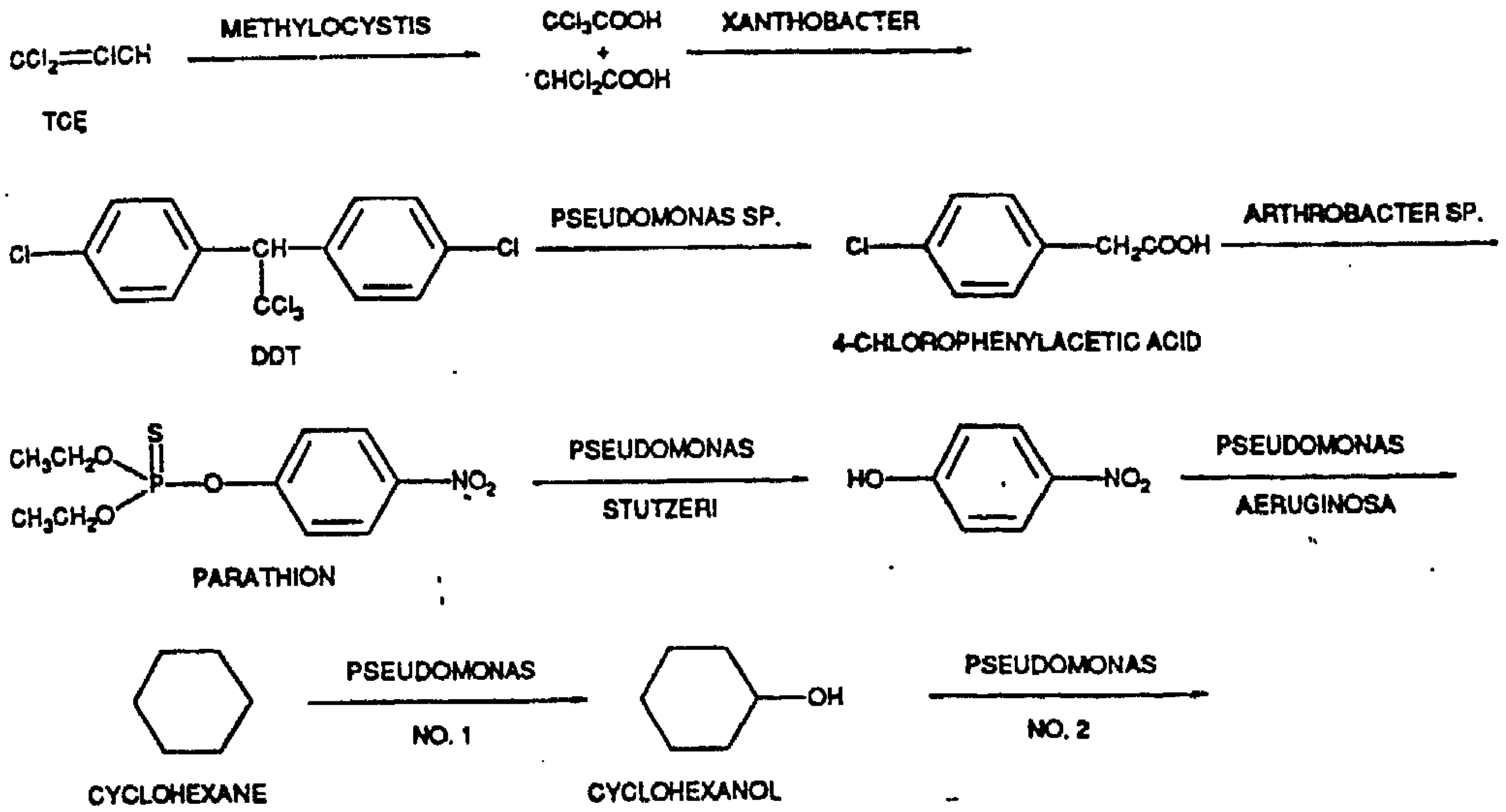
العديد من عوامل النمو مسؤولة عن التداخلات التنشيطية ولكن الفيتامينات والأحماض الأمينية في الغالب تتضمن في العملية إخراج فيتامين B12 كمثال مطلوبة للبكتريا حتى تنمو على حامض الترايكلورو أسيتيك أسيد منزوع الكلور (Jensen , 1957) وعوامل النمو التي تخرج بواسطة سلالة بسيدوموناس يبدو أنها مطلوبة بواسطة عزلة زانثوموناس كى تنمو وتهدم دودوسيل ترايمثيل أمونيوم بروميد (Dean – Roymond and Alexander , 1977) .

عدد كبير من الجزئيات المخلقة يتحول إلى منتجات عضوية والقليل يحدث له معدنة وقد لا تحدث على الإطلاق . حتى البكتريا الهوائية والفطريات في المزرعة النقية في الغالب تحول قليل أو لا تحول مصادرها من الكربون والطاقة إلى ثاني أكسيد الكربون . هذا ولو أن بعض الأنواع في الطبيعة تقوم بالتمثيل التصادفي مع غيرها التي تستخدم نواتج جيرانها كمصادر للكربون والطاقة للنمو . العديد من الأمثلة موجودة في الشكل (٦-٧) . النوع الأول في كل حالة يقوم بتحويل المركب الابتدائي إلى منتج يتراكم في مزرعة أحد الأنواع ولكن المركب يتحطم إذا كان النوع الثاني موجوداً .



شكل (٦-٧) : الارتباطات التنشيطية التي تؤدي إلى تحطيم كامل لمركب دودوسيل سيكلوهكسان (Feinberg et al., 1980) ومركب ٦-أمينو نفتالين-٢-سلفونيك أسيد (Nortemann et al., 1986) ومركب ٤-كلوروبيفنيل (Sylvestre et al., 1989) .

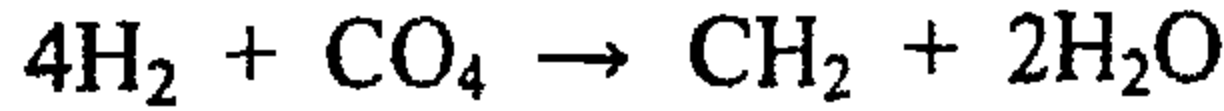
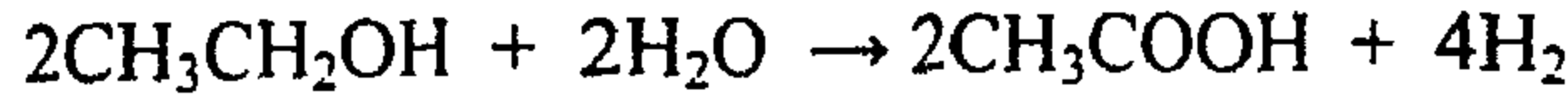
الكائنات التي تقوم بالتمثيل التصادفي لا تقوم بمعدنة الوسائط العضوية الخاصة بها ومن ثم تكون مسئولة عن تراكم المنتجات العضوية . هذا ولو أن العديد من هذه المنتجات تعتبر مصادر للكربون لكائنات أخرى وتعتمد نموها ولذلك يعتبر التراكم انتقالي Transitory . العديد من الأمثلة موجودة في الشكل (٦-٨) . كل من هذه الأشكال تحصل عليها من دراسات مزارع معرفة . هذا ولو أن نفس الأنواع من العلاقات تحدث بدون شك في الطبيعة ومن ثم فإن المادة الوسيطة في التحول تكون عند مستويات منخفضة أو غير ممكن الكشف عنها في البيئات الطبيعية والمركب الأصلي يعمل بوضوح بواسطة التمثيل التصادفي لإنتاج سيكلوهكسانون والآخر يمكن أن يستخدم كمصدر للكربون بواسطة البكتيريا الهوائية وكتابع فإن سيكلوهكسان يحدث له معدنة في غياب التربة ورواسب البحار . هذا ولو أن النوع الثاني في بعض الارتباطات وكذلك النوع الأول قد يعمل فقط بواسطة التمثيل التصادفي ومن ثم تتراكم منتجات الثاني .



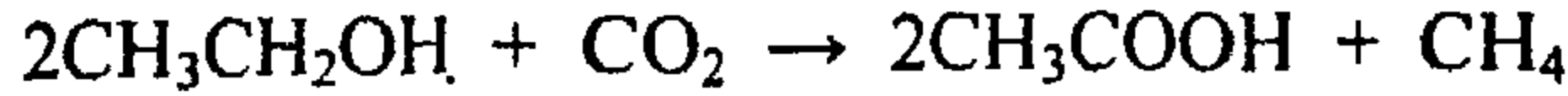
شكل (٦-٨) : ارتباط نوعين والتي فيهما ينمو النوع الثاني على ناتج التمثيل التصادفي لمركب (Uchiyama et al., TCE) والدبت (Pfaender and Alexander , 1972) والباراثيون وكذلك مركب السيكلوهكسان .

أساس بعض التنشيطات يتمثل في تحطيم التوكسين الذي يتكون بواسطة من الأنواع . في بعض تفاعلات الانهيار الحيوي فإن المجموع الذي يعمل على المركب الكيميائي في الأصلي يكون ناتج تمثيل Metabolite الذي يقوم بتنشيط سواء النوع الابتدائي أو النوع المشترك في الخطوة الأخيرة في تتابع التمثيل هذا ولو أنه إذا كان منتج التوكسين له كائن قريباً من ذلك الذي يحطم المثبط فإن النوع الحساس يستمر في أداء وظيفته دون مواراة أو اختباء . في معظم هذه التنشيطات التي درست فإن النوع الأول يخلق جزيء ضار عليه هو نفسه والنوع الثاني يستخدم هذا المركب كمصدر للكربون والطاقة أو كليهما . هذا بينما النوع الثاني من الكائنات قد يعمل بطريقة مختلف لحد ما كما في تحول ن - (٤,٣ - دايكلوروفينيل) - بروبيون أميد (المبيد العشبي بروبانيل) بواسطة فطر بنسيليوم بسكاريوم إلى ٤,٣ - دايكلوروأثيلين وهو المركب الذي يثبط الانهيار الحيوي المتقدم للبروبانيل ولكن السمية تشفى بواسطة جيوتريكوم كانديدم والفطر الذي يحدث ديمرة لمشتق الأنيلين لإنتاج ٣,٣ و ٤,٤ - تتراكلوروأزو بنزين . أنواع الميكروبات التي تمثل مركبات النيترو تنتج النتريت بشيوع وهو سام للعديد من الكائنات الراقية والدقيقة ولكن العديد من البكتريا والفطريات قادرة على تحطيم البنزين بواسطة تحويلها إلى أمونيوم ، أكاسيد النتروجين والنتروجين وفي بعض الأحيان نترات .

نقل الأيدروجين بين الأنواع تمثل نوع متميز من التنشيط . فى جزء من هذه العملية فإن هذا الارتباط يعتمد كذلك على التحطيم والهدم بواسطة النوع الثانى للتوكسين الناتج بواسطة الأول . فى هذه الحالة فإن المثبط هو الأيدروجين وهو يمثل من الناحية التمثيلية قوة اختزال لا يحتاج عليها المجموع الابتدائى . التفاعل الذى يجرى بواسطة كل من نوعى البكتريا اللا هوائية هو :



التأثير الصافى لهذين النوعين من الكائنات يتمثل فى إنتاج الميثان والخلات من الايثانول وسمية الأيدروجين للكائن الأول تخفف أو تلطف بواسطة النوع الثانى (Reddy et al., 1972).



الوسائط الأخرى قد تعمل تنشيطياً بواسطة مخاليط من الكائنات اللا هوائية فى تتابع يتضمن كذلك بين الأنواع التى تنقل الأيدروجين . لقد وصفت مزاملة أو مرافق بها ثلاثة أنواع وفيها يتحول مركب ٣- كلوروبنزوات لا هوائياً إلى الميثان . البكتريا الأخرى تحول :

أ - ٣- كلوروبنزوات إلى بنزوات .

ب- البنزوات إلى الأسيتات والأيدروجين وثانى أكسيد الكربون .

ج - $\text{CO}_2 + \text{H}_2$ لإعطاء الميثان .

القوة الاختزالية لفقد الهالوجين الاختزالى لمركب ٣- كلوروبنزوات يتأتى من الكائن المسئول عن الخطوة الثانية (Dolfing and Tiedje , 1986) .

الافتراس Predation

أى بيئة تحتوى على كثافة عالية من البكتريا أو كتلة حيوية كبيرة للفطريات فى العادة تحتوى على كائنات دقيقة تعمل كمفترسات أو طفيليات وبعضها يسبب التحلل Lyses هؤلاء السكان المفترسون أو المتطفلون أو التى تقوم بالتحلل قد تؤثر على الانهيار الحيوى الذى يجرى بواسطة البكتريا والفطريات . التأثير يكون فى الغالب ضاراً ولكنه قد يكون مفيداً .

من بين المفترسات والطفيليات التى وجد فى الأراضى والرواسب والمياه السطحية والأرضية هى البروتوزا والبكتريوفاج والفيروسات التى تؤثر على الفطريات والميكوبكتريا والاكراسيالىس والكائنات التى تنتج إنزيمات تحطم جدر خلايا الفطر

والبكتيريا ومن ثم تسبب تحللها . من هذه المجاميع العديدة معروف فقط أن البروتوزوا تؤثر على الانهيار الحيوى . هذا لا يعنى أن المجاميع الأخرى غير هامة وإنما لم يتحصل على دليل يؤكد دورها بعد .

البروتوزوا تتضاعف تقليدياً بواسطة التغذية على البكتيريا . فى البيئات التى توجد هذه الحيوانات الميكروسكوبية بوفرة فإن رعيها قد يقل بشكل ملحوظ على عدد البكتيريا حيث أن 10^2 وحتى 10^4 من البكتيريا قد تستهلك للسماح بانقسام البروتوزوا الفردية . هذا ولو أنه ليس الآن مقتصرًا على قيام البروتوزوا بالتأثير على نشاط البكتيريا عن طريق الرعى أو التهامها فقط ولكنها قد تسهل تدوير المغذيات غير العضوية المحددة (خاصة الفوسفور والنيتروجين أو تخرج عوامل نمو ضرورية) . فى بعض البيئات تكون البروتوزوا ضئيلة غير كثيفة وليست نشطة على وجه الخصوص ومن ثم فإن دورها يعتمد لحد كبير على الظروف السائدة .

الرعى النشط يتطلب كثافة ضحية أكبر من 10^6 وحتى 10^8 من الخلايا البكتيرية لكل مليلتر أو مع البيئات غير المائية لكل سنتيمتر مكعب . تحت هذا الحد الحرج من كثافة البكتيريا تكون تغذية البروتوزوا غير هامة أو غير منطقية على نفس المنوال عندما يقوم الوسيط بتركيزات عالية فى المزارع الغنية التى تحتوى على البروتوزوا فإن المفترسات سوف تتغذى على البكتيريا لجعل كثافتها أقل إلى حوالى 10^4 خلية لكل مليلتر . لذلك قام البعض بافتراض أن ما يقارب واحد بيكوجرام من مصدر الكربون سوف يعضد خلية بكتيرية واحدة فإن حجم مجموع البكتيريا 10^6 بكتيريا لكل مليلتر يتوقع فى البيئة الغنية التى تحتوى على ١٠٠ ميكروجرام من الوسيط العضوى لكل مليلتر (١٠٠ مللجم / لتر) بدلاً من كثافة الخلية فى بعض الأحيان تكون حوالى 10^4 خلية لكل مليلتر فقط (Di Geronimo et al., 1979) هذا ولو أن الحد الحرج 10^4 خلية / مليلتر ليس لنوع بكتيرى منفرد ولكن لكل الضحايا أو الفرائس ومن ثم فإن وفرة نوع منفرد قد تنخفض تحت الحد الحرج عندما يكون نوع آخر على كثافات عالية من الخلايا . كمثال إذا كان النوع (A) موجود عند 10^4 خلية / مليلتر والنوع (B) عند 10^6 / مليلتر والنوع (C) عند 10^8 / مليلتر فإن الرعى غير الاختيارى سوف يقلل المجموعات الثلاثة لكثافة نهاية حوالى 10^4 / مليلتر ولكن المخلوط سوف يحتوى على 10^6 (A) ، 10^4 من (B) ، ١٠ من (C.) لكل مليلتر (Mallory et al., 1983) .

فى البيئات التى تكون فيها الميكروبات نشطة ومتوفرة فإن تأثير البروتوزوا يعتمد على معدل رعيها ومعدل الانهيار الحيوى أو للتحويل الذى يتطور فى توازى مع النمو والتضاعف البكتيرى . إذا كان الرعى بطيء وتضاعف البكتيريا سريع فإن البروتوزوا سيكون لها تأثير قليل أو لا تأثير وإذا كان معدل الافتراض سريعاً (كالذى يحدث عندما يكون مجتمع البكتيريا جميعاً كبير) ونمو نوع البكتيريا الخاص الذى يسبب الانهيار يكون

بطيئاً وهنا قد يكون للبكتريا تأثير كبير . هذا التضاعف البطيء يميز البكتريا التي تنمو على تركيز منخفض من الجزيء العضوى وتقليدياً عند مستويات أخرى من K_s . عند هذه التركيزات المنخفضة فإن كثافة النوع الذى يقوم بالانهيار الحيوى قد تنخفض بالرغم من وجود الوسيط لوحدة حيث تستطيع الكائنات استخدامه . لقد اتضح ذلك عن طريق ما أسفرت عنه الدراسات من أن البروتوزوا الفطرية أو الطبيعية ليس لها تأثير على معدنة - نيتروفيينول عند مستويات ٥٠ ، ٧٥ ، ١٠٠ مللجم / لتر فى عينات ماء البحيرة التى حقنت ببكتريا كورينيباكتريوم التى تستخدم نيتروفيينول ولكنها تحدث خفض ملحوظ فى التحول وتمنع نمو البكتريا عندما يضاف المركب بمعدل ٢٦ مللجم / لتر (Zaidi et al., 1989) . هذا ولو أن عدد كافى من الخلايا قد يقاوم هجوم البروتوزوا ولذلك عندما تنتهى فترة الافتراس فإن البكتريا ذات مقدرة التمثيل المطلوبة تستطيع النمو وتحطيم المركب الكيميائى (Ramadan , et al., 1970) . الرعى النشط ينتهى تقليدياً عندما تخفض البروتوزوا كثافة كل البكتريا الحساسة لما يقارب ١٠^٦ خلية / مليلتر .

كما نوقشت قبلاً فإنه فى مياه المجارى والمياه العذبة الأخرى توجد العديد من البروتوزوا وعدد كبير من البكتريا الطبيعية تعمل كفرائس ، فترة الأقامة قبل الانهيار الحيوى الفعال قد تنخفض نتيجة التغذية بواسطة هذه الحيوانات وحيدة الخلية . مرحلة الأقامة تدوم طالما كان الرعى أو الافتراس مكثف . بمجرد خفض معدل الافتراس وفى العادة بسبب النقص فى العدد الكلى للبكتريا كى تعمل كفرائس ، الخلايا الباقية من البكتريا القادرة على هدم المركب الكيميائى محل الاهتمام تبدأ فى التضاعف والفترة النشطة لانهار الحيوى تبدأ (الباحث Wiggins et al., 1987) .

على العكس فإن البروتوزوا فى بعض الأحيان تنشط النشاط الميكروبي . لقد تأكد هذا كمثال فى الهدم المحفز للزيت الخام بواسطة مخلوط البكتريا فى وجود ذات الأهداب كولبيديوم كولبودا . على نفس المنوال فإن التأثيرات التنشيطية على معدل انهيار مكوثات النبات أو مادة خاصة قد لوحظت مع عدد من نرات الأسواط و نرات الأهداب . السبب الأكثر قبولاً لهذا التحفيز يتمثل فى إعادة تكوين الفوسفور أو النتروجين أو كلاهما . فى البيئات التى تكون فيها تركيزات الفوسفور أو النتروجين غير العضوى منخفضة جداً لدرجة أنها تحدد النمو الميكروبي فإن الفوسفور والنتروجين يتم بناؤها بواسطة البكتريا أو الطحالب أو الفطريات والقليل يكون ميسراً للأنواع الهامة فى عملية الانهيار الحيوى الخاصة حيث يكون معدل التحول الميكروبي منخفض. هذا ولو أن الكائنات التى تقوم بالرعى أو الافتراس تستهلك جزء من الكتلة الحيوية الميكروبية وتخرج بعض من الفوسفور أو النتروجين فى المادة التى تستهلكها . هذا الفوسفور والنتروجين يكون حينئذ ميسراً للاستخدام بواسطة البكتريا والفوسفور النشطة فى عملية الانهيار الحيوى . إعادة تكوين الفوسفور والنتروجين هذه تمثل معدنة الفوسفور والنتروجين ويعتقد أنها هامة فى

التربة والمياه العذبة ومياه البحار (Anderson et al., 1986 , Coleet et al., 1970,) . تقوم البروتوزوا كذلك بإفراز عوامل النمو حيث أنها تقوم بتناول وهضم البكتيريا ومن ثم فإنها قد تحفز الانهيار الحيوى بواسطة المغذيات الخارجية (Huang , et al., 1981) والتي تعتمد على أنواع أخرى للحصول على الفيتامينات والأحماض الأمينية وغيرها من عوامل النمو المستخدمة .

النباتات النامية Growing plants

مع الإنبات تقوم التربة فى الحال وعلى الفور بتحويل الجذور للنباتات النامية وهذا هو المكان الذى يعرف بالريزوسفير وهذه هى المنطقة التى يحدث فيها النشاط الميكروبي المكثف . هذا النشاط تمثل تتابع عدد كبير من البكتيريا التى تستخدم المركبات العضوية البسيطة التى تفرز وتخرج باستمرار بواسطة جذور النباتات خلال المراحل النشطة لتطورها . من رؤية المجتمع الكبير من البكتيريا النشطة فى عملية التمثيل فى منطقة الريزوسفير ليس من غير المتوقع أن معدلات الانهيار الحيوى (بعض المركبات على الأقل تكون أكثر سرعة فى الريزوسفير عما هو الحال فى المناطق خارج تربة الريزوسفير أو فى التربة الموجودة تحت الخضرة عما هو الحال فى الأرض البور . كمثال فإن معدنة العديد من المواد ذات النشاط السطحى تتراوح من ١,١ وحتى ١,٩ مرة أسرع فى ريزوسفير العديد من النباتات عما هو الحال مع تربة غير الريزوسفير ، كما أن الكثير من بنز (a) أنثرائين والكريسيين وبنزو (a) بيرين ، داينبز (a , h) أنثرائين تختفى من الأراضى ومن ثم تعضد بنجيليات الراى عميقة الجذور عما هو الحال مع تربة الأرض البور (Aprill and Sims , 1990) . بالإضافة إلى ذلك وبسبب أن TCE يتحطم بشكل أكثر سهولة فى الريزوسفير عن تربة غير الريزوسفير فإن استخدام النباتات النامية لتحفيز الانهيار الحيوى للأراضى الملوثة بمركب TCE قد اقترح (Walton and Anderson , 1990) .

فى السنوات القليلة الأخيرة لاقى اقتراب الانهيار الحيوى فى منطقة الريزوسفير الكثير من الاهتمام . السبب فى ذلك إمكانية تضخم المجتمعات النشطة الميكروبية حول الجذور وقيامها بتعطيم السموم . لقد تأكد ذلك من خلال العديد من الدراسات والبحوث . كمثال ما لوحظ من التنشيط فى الانهيار الحيوى للايدروكربونات الأليفاتية بواسطة نمو نجيل الراى (Lolium perenne) وتحطيم النفثالين فى حقل الاختبار بواسطة حشيشة بافلو (Buchloe dectyloides) ومعدنة بنزو (الفا) بيرين بواسطة حشيشة Festuca arundinacal ومركب PCP بواسطة (Agrpyron desortorum) . هذا ولو أنه فى بعض الأحيان يكون وجود النباتات بدون تأثير كما فى حالة انهيار البنزين فى الأراضى المزروعة بالبرسيم .

الانهيار الحيوى اللا نهائى Anaerobic biodegradation

الانهيار الحيوى تحت الظروف الهوائية من الموضوعات التى لاقت الكثير من الاهتمام والتطبيق ولكن فى السنوات الأخيرة بدأ اقتراب التحول اللا هوائى يلقى الاهتمام . أظهرت الدراسات الحديثة أن البكتيريا التى تعمل تحت الظروف اللا هوائية Anarobiosis عريضة التنوع ويمكنها أن تحطم العديد من المركبات . العديد من هذه الوسائط يمكن أن تمثل فى وجود الأكسجين وفى الغالب أكثر سرعة ولكنه فى بعض الأحيان يكون أكثر بطئاً عما هو الحال تحت الظروف اللا هوائية . مع بعض الجزئيات ولو أن التحولات المعروفة فقط تحدث عندما يكون الأكسجين غير موجود وهذه المركبات تظل ثابتة فى المواقع الهوائية ولكنها تختفى ببطء تحت الظروف اللا هوائية .

بعض البيئات تتسم بخلوها من الأكسجين . فى بيئات أخرى يستنزف الأكسجين بواسطة الميكروبات الهوائية التى تعمل بداية على المواد العضوية . البكتيريا الهوائية والفطريات يحدث لها إحلال وتصبح الأنواع القادرة على العمل مع مستقبلات الكترون أخرى هى السائدة ولكن العديد من المواقع تحتوى بكتيريا تستخدم النتراة أو السلفات والحديد أو ثانى أكسيد الكربون كمستقبلات الكترون . نتيجة لاستخدام المستقبلات غير العضوية تتكون النتروجين والأكاسيد النتروجينية والكبريتيد وأيون الحديدوز أو الميثان . عندما يكون مستوى التلوث عالياً وعندما تكون الملوثات غير عالية السمية على الكائنات الدقيقة فإن العمليات محل الاهتمام يجب أن تكون لا هوائية . ليست هذه التحولات فقط هى الهامة فى الانهيار الحيوى ولكن العديد من تكنولوجيات الانهيار الحيوى صممت على وجه الخصوص لاستثمار الأنشطة اللا هوائية خاصة مع التفاعلات التى تحدث بسرعة عندما يكون النظام خالى من الأكسجين .

الأنواع الفردية من الميكروبات اللا هوائية نادراً ما تقوم بعمل تحول مكثف لمعظم المركبات إلى ثانى أكسيد الكربون . كقاعدة فإن النوع المنفرد يجرى فقط جزء من تتابع الخطوات الضرورية لمعدنة الجزئيات العضوية ولكن الأنواع المسنولة عن التحول الابتدائى توجد تصادفياً مع غيرها من الميكروبات اللا هوائية التى تقوم بإجراء الخطوات الأخيرة . فى بعض الحالات قد تشترك ثلاثة أنواع مختلفة من البكتيريا كما هو الحال مع تحطيم ٣- كلوروبنزوات (نوقش قبلاً من التنشيط) . العديد من المركبات تمثل لا هوائياً كما هو موضح فى الجدول (٦-٦) . بعض الكيمائيات ولو أنها تنهار لا هوائياً فى بيئة ما ولكنها لا تهدم فى بيئة أخرى وعلى الأقل فى خلال فترات الاختبار .

جدول (٦-٦) : المركبات التي تنهار تحت الظروف اللا هوائية

Chloroalkanes and Alkenes	Benzoates
Carbon tetrachloride	Benzoate
Chloroform	2-, 3-, and 4- Chlorobenzoate
Vinyl chloride	3,4- and 3,5 - Dichlorobenzoate
1,1,1- Trichloroethane	Toluene
Trichloroethylene	Ethylbenzene
1,1,2- Tetrachlorethane	o- and m- Xylene
Tettachloroethylene	
	Others
Phenols	Highly chloninated PCBs
Phenol	Dimethyl phthalate
2- and 3- Chlorophenol	Pvidine
2,4- and 2,5- Dichlorophenol	Quinoline
Trichlorophenols	m- and p- Cresol
Tetrachlorophenols	2,4 - D
Pentachlorophenol	2,4,5 - T
2,3 - , and 4- Nitrophenol	Diuron
	Linuron

من الاهتمامات الخاصة المركبات التي تمثل لا هوائياً ولكن ليس بواسطة البكتريا أو الفطريات عندما يوجد الأكسجين . مع هذه الجزئيات فإن التحولات اللا هوائية فقط هي التي تؤدي إلى تحطيم الجزئيات ومن ثم تكون أساس عملية المعالجة الحيوية . الوسائط التي تشمل PCB's عالي الكلور ، هكساكلوروبنزين ، ٦,٢ - دانيتروتولوين ، ٥,٣ - دانيتروبنزويك أسيد ، ددت . هناك ميل أن بعض الوسائط التي يعتقد الآن أنها تنهار لا هوائياً فقط ستوجد في النهاية حدث لها تمثيل بواسطة الميكروبات الهوائية ولكن هذا الاكتشاف لن يغير من الاستنتاج أن العملية تجري جيداً عندما لا يكون الأكسجين متوفراً أو متاحاً . في بعض الحالات كما في حالة هكساكلورو سيكلوهكسان فإن التحول يتقدم مع أو بدون الأكسجين ولكن التحول يكون أكثر سرعة .

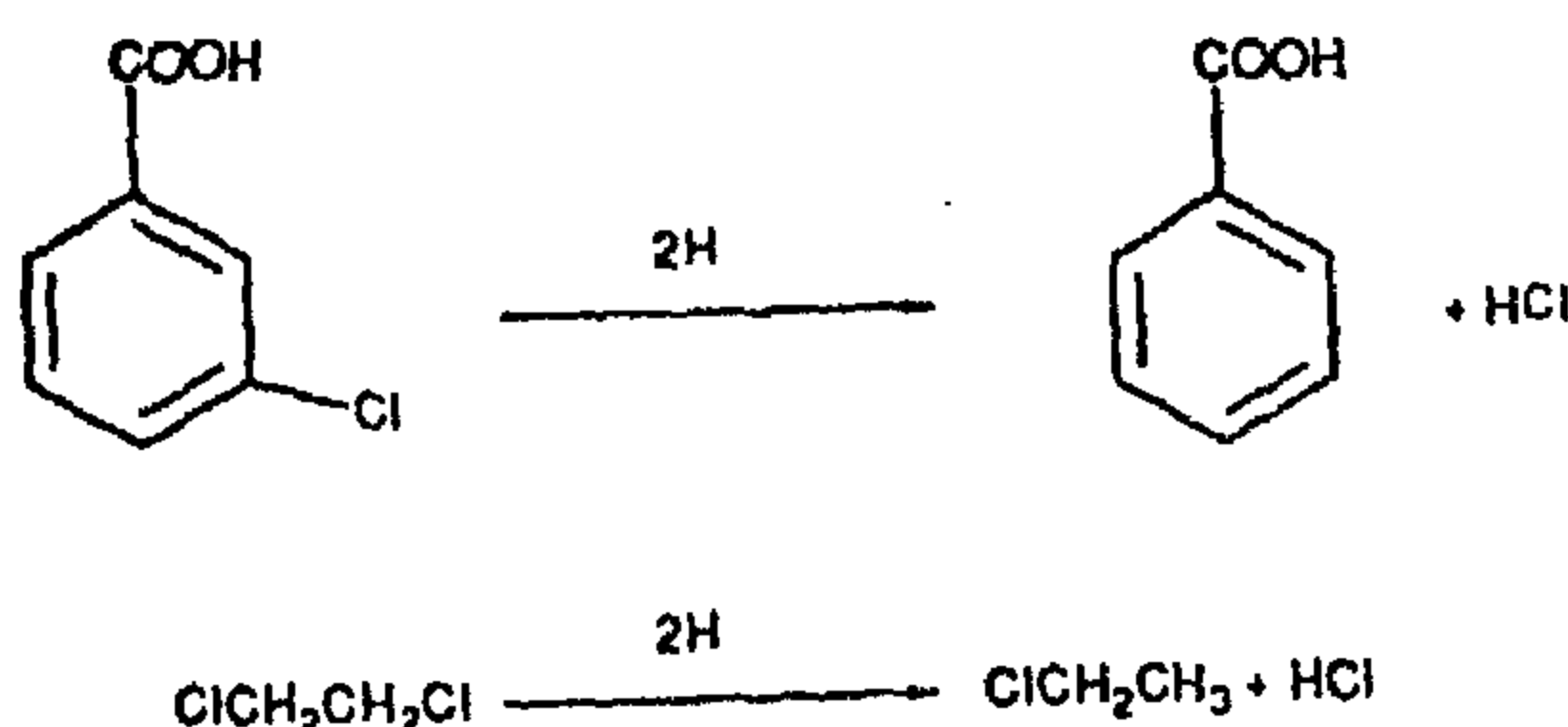
ولسو أن بداية التمثيل اللا هوائى لبعض المركبات يتم الكشف عنه في الحال بعد إدخالها في البيئة المناسبة ، الأقامة على فترات متتالية في الطول مطلوبة قبل الاختفاء الملحوظ للأخرى والتي تأكدت . هذه الأقامة قد تتطلب عدة أشهر وفقد الكلورة الاختزالية

للبنزوات الكلورينية أو البنزينات قد يكون له مراحل أقلمة على امتداد ٦ شهور (Mohn and Tadjé , 1992) . فى حالة البنزوات أو ٢ - أو ٣ - هيدروكسى بنزوات فإن البيئة اللا هوائية الغنية التى تعمل على هذه المركبات تتطور فقط بعد ١٨ شهر (Sahm et al., 1986) .

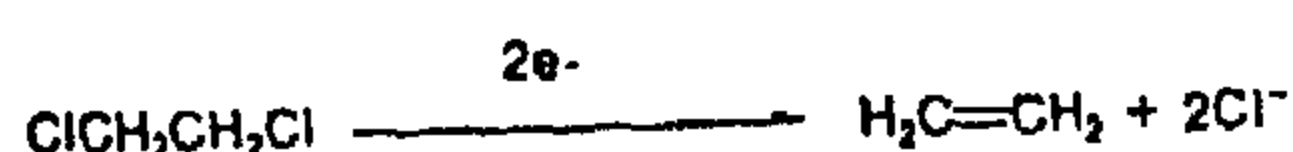
السؤال هو هل عملية المعالجة الحيوية تؤدي إلى تراكم المنتجات العضوية كما تأكد فى حالات كثيرة وهناك ميل أن هذه المنتجات يمكن أن تتحطم هوائياً . لذلك فإن المونوكلوروبنزين أو المركبات التى تتراكم فى تمثيل PCB's تحت ظروف نقص الأكسجين يمكن أن تتحول هوائياً (Bedard et al., 1987) . هذه العمليات ثنائية المرحلتين تتضمن مرحلة ابتدائية لا هوائية يتبعها مرحلة هوائية نهائية تمثل الوسائل المشجعة لمعدنة بعض الملوثات الثابتة .

بسبب السمية على الثدييات وثبات العديد من الجزئيات عالية الكلورين وحساسيتها للبكتريا اللا هوائية فقد تركز الاهتمام على فقد الكلورة الاختزالية التى تمثل خطوات التمثيل الأولى والحرية . فقد الكلورة الاختزالية أو أكثر عمومية فإن فقد الهالوجينية الاختزالية قد تؤدي إلى إحلال ذرة أو اثنين من الهالوجينات مع واحد أو اثنين من الأيدروجينات (الشكل ٦-٩) . فى المعادلة الثالثة فى الشكل (٦-٩) فإن الوسائط تقليدياً تكون هاليدات الألكيل والهالوجينات تزال من ذرات الكربون المجاورة مع تكوين رابطة زوجية بين أزواج ذرات الكربون . التحول يتطلب نشاط ميكروبي وليس مؤكداً ما إذا كانت الكائنات الدقيقة تحفز الاختزال إنزيمياً أو تنتج مختزلة فقط تعمل لا إنزيمياً كى تقوم بإزالة الهالوجين . الكلورة الاختزالية تتأكسد فى الأراضى الفقيرة فى الأكسجين والرواسب والحماة وهى مسئولة عن المراحل الابتدائية فى تمثيل PCB's عالية الكلورة والالكالانات الهالوجينية والأثيلينات (مثل الكلوروفورم والمثيل كلوريد والتراى والتتراكلورواثيلين) والمبيدات الكلورينية الثابتة (مثل الددث ، ديلدرين ، توكسافين ، لندين) والجزئيات الهالوجينية الأخرى . فى الغالب فإن العملية تجرى بواسطة مجموع أو مختلط البكتريا والمزارع النقية التى يحصل عليها تقليدياً بصعوبة إذا لم يكن مستحيل . فى بعض الحالات فإن تفاعل فقد الكلورة نفسه يعمل كمستقبل للإلكترونات بما يسمح بنمو الكائن .

A. REMOVAL OF ONE CHLORINE



B. REMOVAL OF TWO CHLORINES



شكل (٦-٩) : فقد الهالوجينية الاختزالي التقليدي

الإمداد غير الملائم لمستقبلات الإلكترون في الغالب تحدد التحولات اللا هوائية . هذا ولو أن بعض مجتمعات الكائنات الدقيقة اللا هوائية تكون قادرة على النترات أو السلفات أو ك / بيكربونات أو الحديدك كمستقبلات للإلكترون لتحطيم المركبات التي تقوم بهدمها . على سبيل المثال فإن مخلوط الكائنات الدقيقة وجدت قدرة على هدم البنزوات ومركب ٤- كلوروبنزوات لا هوائياً ولكن إذا كانت النترات فقط موجودة (Genthner et al., 1989) . هذه التفاعلات لا تحطم الجزئيات العضوية فقط ولكنها تختزل مستقبل الإلكترون النترات أو السلفات و ك / بيكربونات إلى النتروجين وأكاسيد النتروجين والسلفيد والميثان على التوالي . إذا كانت جميع مستقبلات الإلكترون الثلاثة توجد تصادفياً فإن النترات كخاصية يمثل في البداية ثم تختفى واختزال السلفات يتبعها ثانياً وفي النهاية يتكون من الميثان من ثاني أكسيد الكربون . الحديدك قد يعمل كمستقبل للإلكترون بما يسمح لبعض الكائنات كي تؤكد البنزوات والفينول والعديد من المركبات العطرية البسيطة الأخرى والفينيل كلوريد لا هوائياً (Lovely et al., 1981) . لقد اتضح أن بعض أنواع البكتريا قادرة كذلك على استخدام حامض الدبال كمستقبل للإلكترون في غياب الأكسجين . هذا ولو أن السلفات في بعض الأحيان قد يثبط التحولات اللاهوائية وكمثال فقد الهالوجينية الاختزالي للمركبات العطرية والنترات قد يكون لها تأثيرات ضارة . هذا فإن إمداد السلفات والنترات في البيئات اللا هوائية في الغالب تكون محدودة وتكوين الكميات الإضافية تتطلب كائنات هوائية حيث أنه إذا تم استنزاف الإمداد كما يحدث عندما تكون الكمية سهلة التيسر من الكربون في موقع ما يكون كبيراً ومن ثم فإن التحول اللا هوائي قد يتوقف .

البحوث الحديثة أفشت سر المقدرة غير المميزة للكائنات اللا هوائية كما في الدراسات السابقة لانهييار العديد من الملوثات وهذه البكتيريا قد تكون هامة بوجه خاص مع المركبات التي لا تمثل بواسطة الميكروبات الهوائية . في معظم الحالات تحصل على هذه التقارير من البحوث على المزارع النقية وليس من البيئات الطبيعية أو الملوثة ومن الشائع حدوث الانهييار مع النتراوات والسلفات والحديد في بعض الأحيان ثانی أكسيد الكربون كما تتطلبها مستقبلات الالكترتون . بسبب أن إمداد النتراوات والسلفات على وجه الخصوص وفي معظم البيئات اللا هوائية محدودة لذلك فإن درجة هذه التحولات في الطبيعة تبقى غير مؤكدة . هذه التحولات اللا هوائية تأكدت مع البنزين في غياب رواسب القاع في وجود السلفات وثاني أكسيد الكربون والحديد كمستقبلات للالكترتون ، التولوين والزيلينات في المنطقة الصلبة تحت الماء والمياه الأرضية مع الإمداد بالنتراوات أو السلفات ، النفثالين في عواميد الرواسب في وجود النتراوات ، والبرستان في رواسب الطبقة الصلبة تحت الماء في وجود النتراوات ، بعض الألكانات في المزارع الميكروبية المقواة بالسلفات أو النتراوات ودرجة محدودة الميثيل نافثالينات ، البيفينيل والانثراكونيون في المزارع الغنية (Genthner et al., 1997) .

هذا ولو أن العديد من الجزئيات العضوية تظل ثابتة في البيئات اللا هوائية سواء كانت طبيعية أو ملوثة . بعض من هذه المركبات معروف عنها أنها قابلة للانهييار أو يحدث لها تمثيل في الطبيعة أو في بعض المواقع الملوثة لأسباب غير واضحة والتحولات ليست كما يحدث بسبب ندرة توزيع الكائنات الدقيقة أو لغياب مستقبلات الالكترتون المناسبة ، الإمداد المحدود للنتراوات والسلفات في البيئات ناقصة الأكسجين ، التوكسينات توجد في مواقع فردية ، أو أن الحاجة للأكسجين ليس كمستقبل للالكترتون ولكن بسبب أن الأكسجين مادة متفاعلة في خطوة الأكسدة الفعلية . العديد من المركبات التي سجل أنها تقاوم الانهييار اللا هوائي مدونة في الجدول (٦-٧) . في هذه الأمثلة فإن بعض التحول وليس المعدنة قد تحدث أو يتقدم التفاعل إذا كانت الفترات طويلة بما فيه الكفاية حتى تحدث الأقلمة . مازالت التفاعلات بطيئة أو غير كاملة .

جدول (٦-٧) : المركبات المقاومة للإنهيار اللا هوائي

Compounds	Reference
Benzene	Langenhoff et al., (1996) , Ball and Reinhard (1996)
Three – to five – ring PAHs	Holliger and Zehnder (1996) , Genthner et al.,(1997)
Benzothiophene , benzofuran	Licht et al., (1996)
Anthracene	Bauer and Gapone (1985)
2-and 4- Chlorobenzoate	Horowiz et al., (1983)
Chlorobenzene	Acton and Barker (1992)
Aniline , 4- toluidine	Hallas and Alexander (1983)
1- and 2- Naphthol , pyridine	Fox et al., (1988)
3,3'- Dichlorobenzidine	Boyd et al., (1984)
Saturated alkanes	Zehnder and Svensson (1986)

REFERENCES

- Acton, D.W., and Barker, J.F., J. Contam. Hydrol. 9, 325-332 (1992).
- Anderson, O.K., Goldman, J.C., Caron, D.A., and Dennett, M.R., Mar. ecol. : Perog. Ser. 31, 47-55 (1986).
- Bossert, I., and Bartha, R., in Petroleum Microbiology (R.M. Arlasd, ed.), pp. 435-473. Macmillan, New York, 1984.
- Burkholder, P.R., in "Symposium on Marine Microbiology (C.H. Oppenheimer, ed.) pp. 133-150. Thomas, Springfield, IL, 1963.
- Cole, C.V., Elliott, E.T., Hunt, H.W., and Coleman, D.C., Microb. Ecol. 4, 381-387 (1978).

- Daufghton, C.G., Cook, A.M., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbil. 37, 605-609 (1979).
- Dauh-Yentumi, S., and Kuwatsuka, S., Soil Sci. Plant Nutr. 26, 541-549 (1980).
- Egli, T, Adv. Microb. Ecol. 14, 305-386 (1995).
- Epuri, V., and Sorensen, D.L., in "Phytoremediation of Soil and Water Contaminants" (E.L. Kruger, T.A. Anderson, and J.R. Coats, eds), pp. 200-222. American Chemical Society, Washington, Dc, 1997.
- Fava, F., Chemosphere 32, 1477-1483 (1996).
- Fox, P., Suidan, M.T., and Pfeffer, J.T., J. Water Pollut. Control. Fed. 60, 86-92 (1988).
- Genthner, B.R.S., Priced, W.A., II, and Pritchard, P.H., Appl. Environ. Microbial. 55, 1472-1476 (1989).
- Gunther, T., Dornberger, U., and Frische, W., Chemosphere 33, 203-215 (1996).
- Hallas, I.E., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 45, 1234-1241 (1983).
- Hess, T.F., Schmidt, S.K., Siulverstein, J., and Howe, B., Appl. Environ. Microbial. 56, 1551-1555 (1990).
- Jobson, A., McLaughlin, M., Cook, F.D., and Westlake, D.W.S., Appl. Microbial. 27, 166-171 (1974).
- Johannes, R.E., in Advances in Microbiology of the Sea (M.R. Droop and E.J.F. Wood, eds), Vol. 1, pp. 203-213. Academic Press, London, 1968.
- Klecka, G.M., and Maier, W.J., Biotechnol. Bioeng. 31, 328-333 (1988).
- Knaebvel, D.B., and Vestal, J.R., Can. J. Microbiol. 38, 643-653 (1992).
- Lewis, D.L., Freeman, L.F.,III, and Watwood, M.E., Environ. Toxicol. Chem. 5, 791-796 (1986).
- Lovley, D.R., Woodward, J. C., and Chapelle, F.H., Appl. Environ. Microbial. 62, 288-291 (1996b).

- Mallory, L.M., Yuk, C.S., Liang, L.N., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 46, 1073-1079 (1983).
- Murakami, Y., and Alexander, M., Biotechnol. Bioeng. 33, 832-838 (1989).
- Nelson, M.J.K., Montgomery, S.O., O'Neill, E.J., and Pritchard, P.H., Appl. Environ. Microbial. 52, 383-384 (1986).
- Nortemann, B., Baumgarten, J., Rast, H.G., and Knackmuss, H.J., Appl. Environ. Microbial. 52, 1195-1202 (1986).
- Owens, J.D., and Legan, I.D., FEMS Microbiol. Rev. 46, 419-432 (1987).
- Painter, H.A., Denton, R.S., and Quarmby, C., Water Res. 2, 427-447 (1968).
- Parr, J.F., and Smith, S., Soil Sci. 118, 45-52 (1974).
- Qiu, X., Leland, T.W., Shah, S.I., Sorensen, D.L., and Kendall, E.W., in "Phytoremediation of soil and Water Contaminants" (E.L. Kruger, T.A. Anderson, and J.R. Coats, eds.), pp. 186-199. American Chemical Society, Washington, DC. 1997.
- Ramadan, M.A., El-Tayeb, O.MN., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 56, 1392-1396 (1990).
- Rubin, H.E., Subba-Rao, R.V., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 43, 1133-1138 (1982).
- Steffensen, W.S., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 61, 2859-2862 (1995).
- Sylvestre, M., Masse, R., Ayotte, C., Messier, F., and Fauteux, J., Appl. Microbial. Biotechnol. 21, 192-195 (1985).
- Tiedje, J.M., Fries, M., Chee-Sanford, J., and Cole, J., in Trans. 15th World Congr. Soil Sci., Vol. 4a, pp. 364-374, 1994.
- Walker, A., Proc. Br. Crop. Prot. Conf. Weeds, 13th, 1976, vol. 2, 635-642 (1976).
- Zaidi, B.R., Murakami, Y., and Alexander, M., Environ. Sci. technol. 23, 859-863 (1989).

الباب السابع

التنبؤ بنوعية وخصائص منتجات عمليات الانهيار الحيوى

الأسباب العملية التى تستدعى الحاجة لمعلوماتية عن نواتج الانهيار الحيوى سبق الإشارة إليها عند تناول تأثير التركيب الكيميائى على الانهيار الحيوى . لقد ذكرنا أنه يوجد العديد من الأسباب العملية التى تقع وراء اقتراب التنبؤ بما إذا ما كان مركب خاص قابل للانهيار الحيوى وإذا حدث ذلك ما هى المركبات التى تتكون ؟ السبب الأول عند تطوير مركبات جديدة للاستخدام الصناعى يكون من الأهمية معرفة ما إذا كان المركب أو قسم الكيمائيات سوف يظل ثابتاً أو يتحول إلى منتجات سامة فى الطبيعة وما إذا كان للمركب مشاكل على الصحة العامة والبيئة . هذا بسبب أن تخليق وتقييم الفاعلية للكيمائيات على الغرض المستهدف وكذلك تقويم المخاطر مكلفة للغاية ومن ثم فإن الباحثين فى الصناعة يميلون لتجنب هذه التكاليف الباهظة لمختلف الأنشطة عن طريق معرفة ما إذا كانت المادة تحت التطوير ستظل ثابتة أو تتحول إلى مواد وسيطة غير مرغوبة . السبب الثانى أنه فى سبيل الحصول على المركب الأقل تكلفة مع تحقيق الفاعلية يجب تخطى منطقة الكيمائيات ذات المشاكل كأن يكون المدير المسئول عن الموقع الملوث متأكداً فى أن المعالجة الحيوية سوف تعمل وأن تنظيف الموقع بهذه التكنولوجيا غير المكلفة نسبياً سوف يسفر عن منتجات غير سامة فقط وإذا لم يتأكد فى ذلك عليه اللجوء للتكنولوجيات المكلفة . السبب الثالث أنه فى الدول التى تشترط الحصول على موافقة الهيئات التشريعية قبل الإنتاج التجارى للكيمائيات الجديدة خاصة تلك المركبات التى سوف تدخل فى النهاية إلى الأراضى والمياه والصرف وتصل للمنطقة الصلبة تحت المياه. لذلك يكون اتخاذ القرارات ليس من السهولة بمكان إذا لم نعرف ما إذا كان المركب الكيمائى محل الاهتمام سوف يظل ثابتاً أو سوف يتحول إلى سموم تحدث أضراراً على الإنسان والحيوانات أو النباتات . لقد أصبح التنبؤ من أصعب الأمور بسبب معرفة ملايين المركبات العضوية وكذلك معرفة العديد من الأقسام المختلفة للكيمائيات ونقص الاهتمام بالميكروبيولوجى والكيمياء الحيوية والتوكسيكولوجية لجميع المركبات أو تقليل من هذه الأقسام .

التنبؤ بما إذا كان المركب قابل للانهيار الحيوى Biodegradable ليست بنفس المعنى أن المركب ينهار حيويًا Biodegraded . مع المركب الذى يمكن أن يمثل بواسطة الكائنات الدقيقة وحتى يتحول فعلياً فإن الكائنات الدقيقة المناسبة يجب أن تكون موجودة عند الموقع كما يجب أن يتوفر المواد المغذية غير العضوية (وقد تكون عوامل

(النمو) ، كما يجب أن يكون المركب في صورة قابلة للانحيار الحيوى (مثل الامتصاص ، العزل أو الوجود فى NAPL مما يجعله غير ميسر لحد كبير) ، كما يجب ألا يحتوى الموقع على مواد سامة تضر بالنمو والنشاط الميكروبى ، كما يجب أن يكون التركيز أعلى فى المستوى الحرج إذا كان هذا الجزء يعمل على المجاميع التى تستخدم كمصدر للكربون والطاقة .

فى عملية المعدنة Mineralization فإن الوسيط يتحول فى النهاية إلى منتجات غير عضوية وكتلة حيوية ميكروبية ومواد بوليميرية غير موصفة جيدا ويعتقد أنها غير ذات أهمية من الناحية التوكسيكولوجية . هذا ولو أن بعض من المواد الوسيطة فى تتابع المعدنة قد تخرج وتبقى لبعض الوقت خارج الخلايا أو هيفات النوع النشط . فى التمثيل المرافق أو التصادفى فإنه على العكس فإن المنتجات غير العضوية لا تتكون بوجه عام أو على الأقل لا تتكون فى البداية كما أن الكربون فى الوسيط لا يغرس فى الكتلة الحيوية وفى هذه الحالات فإن المواد الوسيطة ذات الأوزان الجزيئية القليلة والمنتجات تخرج وقد تظل ثابتة لبعض الوقت . من منتجات عملية التمثيل التى تتكون وذات الصلة بالبيئة تلك التى يحدث لها :

أ - إخراج .

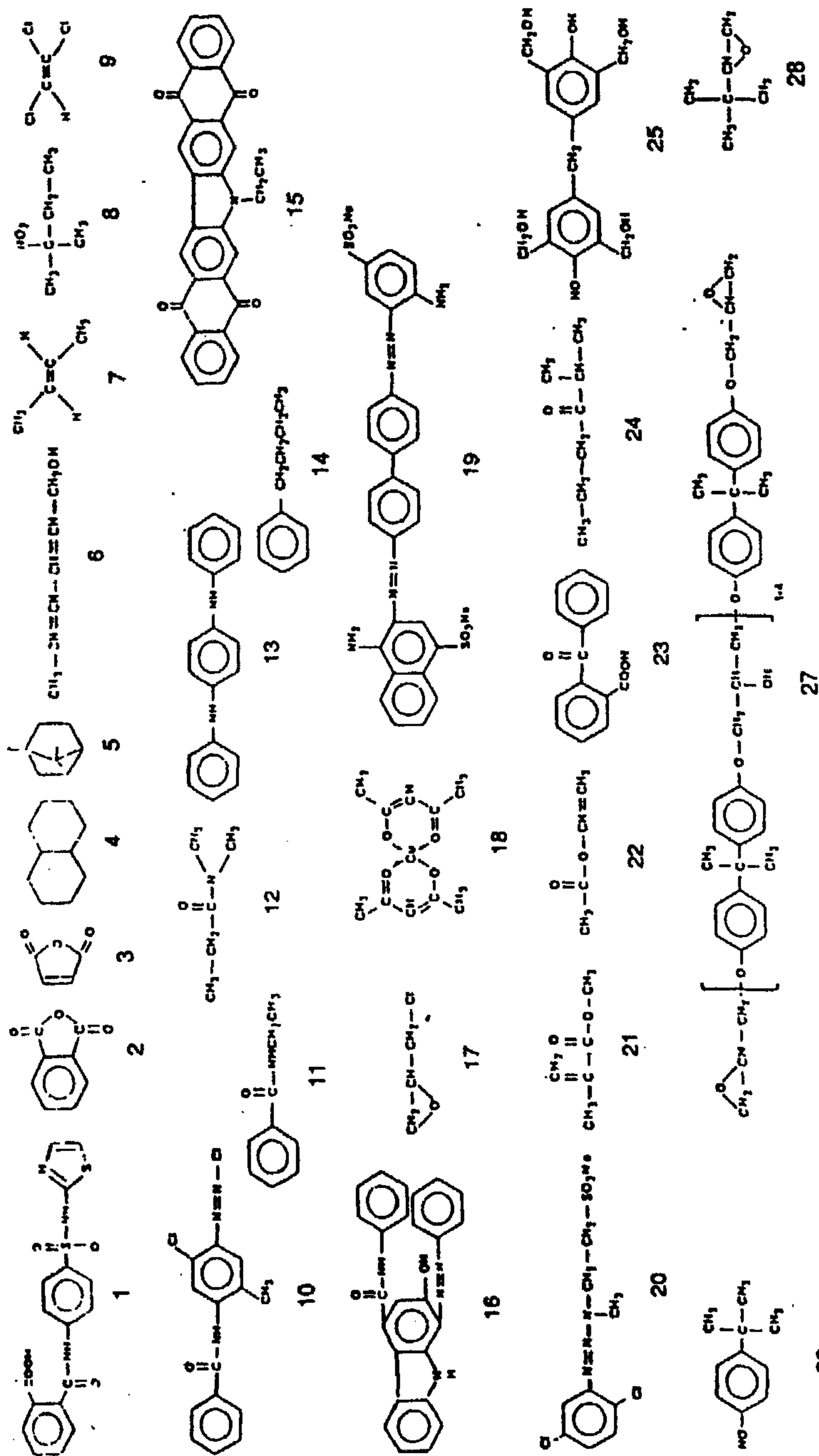
ب - تظل ثابتة لفترة معقولة من الوقت .

ج - تصل بتركيز قد يكون له أهمية بيئية أو توكسيكولوجية .

د - معروف عنها أنها سامة أو أن سميتها لم تحدد بعد .

على العكس فإن المادة الوسيطة التى تبقى داخل الخلية والتى لا تظهر فى تركيزات عالية بما فيه الكفاية ، لا تظل ثابتة لمدة كافية لتظهر مؤثرة فى تعرض المجاميع الفردية الحساسة أو معروف عنها عدم السمية وليست ذات صلة وثيقة بالنواحي البيئية .

بسبب نقص الدليل على إخراجها فإن منتجات العديد من التفاعلات الإنزيمية والعديد من الدراسات الإنزيمية والبيوكيميائية لن نتناولها فى المناقشة فى هذا المقام . فى رؤية الأهمية البيئية فإن المعلومات من الدراسات على الكائنات الدقيقة المفردة فى بعض الأحيان قد لا تكون وثيقة الصلة بالنواحي التوكسيكولوجية أو البيئية لأن المنتجات التى تتكون فى هذه المزارع حتى لو تكونت ووصلت لتركيزات عالية نسبيا ولا تظهر أبدا بمستويات يمكن الكشف عنها فى الطبيعة لأن الكائنات الأخرى التى تسكن فى نفس الموطن تحطم هذه المنتجات بالسرعة التى تتكون بها .



شكل (١-٧): المراتب الخاصة بالكيميائيات التي يمكن أن يكون لها أهمية بيئية (مأخوذة من Boethring et al., 1989)

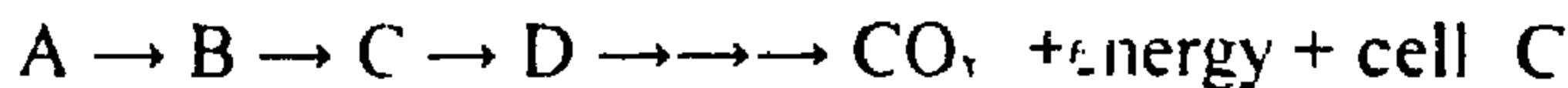
الكيمياء الحيوية وفسولوجيا الميكروبات و علم الصيدلة تقدم معلومات عن منتجات العديد من تتابعات التمثيل والتحول التي تحفز بواسطة الإنزيمات الفردية . الوسائط في هذه الحالات هي السكريات والأحماض الأمينية والبيورينات والبيريميديئات والأوليغوميرات والبوليمرات (مثل السكريات العديدة والبروتينات والأحماض النووية) والأحماض العضوية وإسترات الفوسفات والمواد الصيدلانية ولكن القليل من هذه المركبات هامة من الرؤية التوكسيكولوجية . الدراسات المرجعية ذات الصلة الوثيقة بعملیات الانهيار الحيوى والمعالجة الحيوية تناولت مركبات مختلفة فى دراسات على المبيدات والنواتج البترولية والمواد ذات الجذب السطحى ومكونات المنظفات والمذيبات والمواد التى تخلق من قبل صناعة الكيمائيات . من المخرجات ذات الصلة الوثيقة بالموضوع المنتجات وتتابعات التفاعلات التى وجد أنها تحدث فى الأراضى والمياه السطحية والأرضية والرواسب ومياه الصرف .

الأمثلة عن بعض مراتب المركبات التى هى أو ستصبح ذات أهمية بيئية موضحة فى الشكل (٧-١) . التنوع فى التراكيب تأكد فى الحال ومن ثم لابد أن يكون هناك تنوع فى نواتج ومسارات التمثيل .

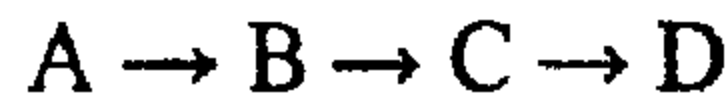
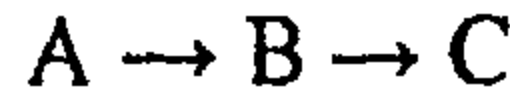
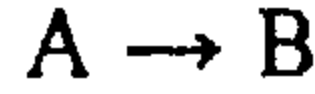
فى بعض الأحيان يكون من السهل التنبؤ بالذى لا يحدث عما هو الحال ما هو حادث فعلا . كمثال الانقسام الاختزالى المباشر للشق - ك يد ٢ - ك يد ٢ - للجزء للحصول على مجاميع مثيل (- ك يد ٣) والانقسام الهوائى لحلقة البنزين بدون التكوين المسبق للمادة الوسيطة الهيدروكسلة غير محتمل الحدوث . هذا ولو أن عدد كبير من أنواع التفاعل تم معرفته وهذه قد يستفاد معها كدلائل لأغراض التنبؤ .

ولو أن تفاعلات الانهيار (مثل تلك التى تؤدى فى النهاية الى جعل الجزيء بسيطاً ، لذلك فإن استبعاد الإضافات وتفاعلات الاقتران والأوليغوميرية والبوليميرية) عديدة ومتباينة ودورها على نفس الضرورة فى البكتريا والفطريات التى تستخدم المركبات كمصادر للكربون والطاقة للنمو . التفاعلات تحول الجزيئات إلى وسائط فى العمليات بين الخلوية التى تولد الطاقة أو تكون بادئات لتخليق مكونات الخلية . ولو أن هذه التفاعلات ليست لها دور فى البكتريا والفطريات التى تقوم بالتمثيل التصادفى للمركبات فإن العديد من تفاعلات التمثيل التصادفى تحاكي خطواتها تلك التى تؤدى فى النهاية إلى مسارات وتتابعات تقدم الطاقة والبادئات للتخليق الحيوى ومن ثم يمكن تمثيلها على النحو التالى :

النمو - المرتبط بالانهيار الحيوى يمكن تمثيله مع الوسيط (A) فى التتابع التالى:



مع الميكروبات اللا هوائية فإن ثانى أكسد الكربون والميثان قد تتكون فى هذا التتابع ومن ثم تخرج مركبات ذات أوزان جزيئية منخفضة تميز التخمر البكتيرى ويمكن الكشف عنها . إذا كان تحول الوسيط (A) نتيجة للتمثيل المرافق فإن التتابعات يمكن أن تكتب بوحدة من الآتى :



المنتج النهائى لنشاط المجموع الذى يقوم بالتمثيل المقارن قد يستخدم بسرعة أو ببطء بواسطة كائنات أخرى أو قد يظل ثابتاً لبعض الوقت بسبب عدم وجود كائنات دقيقة أخرى نشطة عليها أو عدم وجود ميكانيكية لا حيوية كى تهدمها وتجعلها تختفى .

عندما نأخذ فى الاعتبار أنواع ومنتجات التفاعل فى خطوات التمثيل الأولى كما سيوضح فيما بعد يجب أن يظل فى الأذهان أن عدد الوسائط (التى يرمز لها A) عريض ولو أن عدد الإنزيمات صغيراً (غير معروف كل على حدة) وهذه الإنزيمات تحفز تكون سلسلة عريضة من المنتجات (يرمز لها B , C , D) . أنواع التفاعلات تمثل أن العدد الصغير من الإنزيمات التى تكون التتابع التمثيلى . فى البيئات الطبيعية على عكس المزارع الميكروبية فى المعمل لا يعرف ما إذا كان المركب الوسيط أو الوسائط تمثل :

أ - مادة وسيطة تنتج بواسطة الأنواع التى تحطم الجزيء .

ب - مادة وسطية أو منتج نهائى ينتج من أفعال المجاميع التى تقوم بالتمثيل التصادفى .

لذلك فإنه فى البيئات الطبيعية أو الملوثة يكون من غير الواضح ما إذا كان نوع التفاعل يمثل خطوة هامة فى سلاسل العمليات فى خلايا الكائنات الحية التى تستخدم المركب للنمو أو للتحول "منفرد" الذى يمكن للكائن القيام به على الجزيء .

للتبسيط تستخدم المختصرات Ar , ALK , R للتعبير عن الأريل (العطرية) والالكيل (الأليفاتية) وبعض الأجزاء الأخرى من الجزيء الوسيط . لتوصيف المنتجات التى يكشف عنها فى التربة والرواسب والصرف (الماء العادم) والماء الأرضى والماء السطحي والعينات من ذلك المصدر فى المعمل أو فى المزارع الميكروبية (نقية أو مخلوطة) تستخدم الرموز so , sd , gw , sw , mc . فى بعض الحالات التى يكون فيها التمثيل اللا هوائى هاماً يستخدم الرمز an .

فى انهيار المركبات المدونة بواسطة كائن دقيق فإنه قد تخرج أو لا تخرج على الإطلاق المنتجات المتوقعة وهذه المنتجات إذا تكون أى منها سوف يوجد فى بيئة المزرعة يعتمد على الصفات الفسيولوجية وخصائص النوع الخاص من الكائنات وكذلك الظروف البيئية . وجود أو غياب الأكسجين عامل رئيسى فى تحديد هوية وخصائص ونوع المنتجات بالإضافة إلى ذلك واعتمادا على أى الكائنات الدقيقة التى توجد ووفرتها النسبية ونشاطها فإنه سوف تنتج منتجات مختلفة وتتراكم وتظل ثابتة فى البيئات الطبيعية المختلفة والملوثة ونظم المعاملة ومواقع المعالجة الحيوية أو المزارع المختلطة أو المجموع الميكروبي . المنتجات والمسارات التى نتناولها فى هذا المقام لتوضيح ماذا يحدث ، المجاميع فى البيئة ونظام المعاملة أو المزرعة والعوامل اللا حيوية عند الموقع الذى يؤثر على الكائنات الدقيقة والأكسجين بوجه خاص سوف تحدد ما هو موجود فعلا .

معظم تفاعلات الانهيار (التى لا تتضمن الإضافة والاقتران والأوليغو ميرية والبوليميرية) تتضمن :

أ - الإضافة للوسيط مجموعة الأيدروكسيل OH والأيدروجين H من الماء ، H_2 أو ٢ بروتون ، أكسجين أو $2\frac{1}{2}$.

ب - إزالة الماء ، H_2 أو HX حيث X تمثل بعض الإحلالات .

الاختلافات فيما بين أنواع التفاعل والتى سوف نتناولها فيما بعض ليست فى العادة اختلاف فى طبيعة الخطوة التى تحفز بواسطة الإنزيم لأن هذه الخطوات من الناحية التقليدية ما هى إلا إضافات أو إزالة . تركيب المركب الوسيط هو الذى يحدد حدوث إضافة له أو إزالة منه . تضاف مجاميع H_2 OH ، H أو $2\frac{1}{2}$ أو تزال مجاميع OH ، H أو H_2 من الوسيط فى عملية الانهيار . مجاميع H_2 OH ، H أو $2\frac{1}{2}$ قد تعمل مباشرة على الجزيء أو قد تعمل بإزالة مكون الإحلال وكمثال مجاميع OSO_2 ، H ، NO ، Cl_2 ، NH_2 أو $HOPO_2$. فى العادة فإن الموقع الذى تغرس فيه أو تزال مجاميع O_2H ، H أو OH متخصص وقابل للتنبؤ ولكن فى بعض الأحيان يضاف OH أو $2\frac{1}{2}$ إلى الجزيئات العطرية ويكون الموقع غير متخصص أو لا يمكن التنبؤ به . فى الغالب فإن إضافة أو غرس O_2H ، H ، H تؤدي إلى انفراد أيون غير عضوى مثل الأمونيوم والنتريت والكلوريد والسلفيت والسلفات أو الفوسفات من الوسيط العضوى . هذا ولو أنه أحيانا يؤدي الإدخال إلى تكوين منتجات عضوية فقط .

المركبات العطرية وأحادية ومتعددة الحلقات : الهيدروكسلة وتكوين الكيتون

الخطوة الابتدائية أو المبكرة كثيرة الشيع وفى بعض الأحيان قد تكون الخطوة الوحيدة تتمثل فى تحول المركب الوسيط إلى الناتج المقابل الأيدروكسيلي أو الكيتونى . فى

الحقيقة يبدو أن إنزيمات الهيدروكسلة غير مميزة أو غير شرعية Promiscuous حيث تعمل على العديد من أنواع مختلفة من التفاعلات وفي الغالب على مواضع عديدة على جزيء منفرد يبدو أن نوعي التفاعل تحدث . أحد هذه الإنزيمات يعمل على تمثيل لاحق للجزيء مما يؤدي إلى منتج حلقة البنزين أو انقسام واحدة من حلقات PAH وفي هذه العمليات يعمل الإنزيم على وسائط خاصة وعلى مواضع خاصة على المركب الوسيط. التفاعل الثاني ما هو إلا هيدروكسلة غير متخصصة (تؤدي في بعض الأحيان إلى تكوين الكيتون أو الكينون) والإنزيم يحفز التفاعل الذي يضيف OH إلى واحد أو أكثر من المواضع العديدة على الوسيط .

جدول (٧-١) : المواد الوسيطة ومنتجات الهيدروكسلة والتفاعلات التي تؤدي للكيتونات

Substrate	Products	System ^a	Reference
Acenaphthene	1-Acenaphthenol, 1- acenaphthenone	Mc	Komatsu et al.(1993)
Anthracene	Anthracene trans - 1,2-dihydrodiol , 9, 10 -anthraquinone	Mc	Bezalel et al. (1996)
Benzene	Phenol, hydroquinone	Mc	Burback and Perry (1993)
Carbofuran	3- Hydroxycarbofuran ,3- ketocarbofuran	So	Johnson and Lavy (1995)
Chlorobenzene	4-Chlorophenol	Mc	Burback and Perry (1993)
Chrysene	Trans -1,2-Dihydroxy-1,2- dihydrochrysene	Mc	Kiehlmann et al. (1996)
Dibenzothiophen e	Ds-1,2-Dihydroxy -1,2- dihydrobenzothiophene	Mc	Resnick and Gibson (1996)
Ethylbenzene	4- Ethylphenol	Mc	Burback and Perry (1993)
Fluorene	9-Fluorenol , 9- fluorenone	Mc	Bezalel et al. (1996)
Halogenated phenols	Corresponding catechols	Mc	Hofrichter et al. (1994)
Naphthalene	1-Naphthalenol	Mc	Liu et al. (1992)
Phenanthrene	Phenanthrene ds -3,4-dihydrodiol	Sd	MacGillivray and Shiais (1994)
Pyrene	Pyrene ds and trans -4,5- dihydrodiol and 1,4- and 1,8- dihydroxypyrene	Mc	Bezalel et al. (1996) , Cullen et al.(1994) , Lambert et al.(1994)
1,2,3- Trichlorobenzene	2,3,4- and 2,3,5- Trichlorophenols	Mc	Sullivan and Chase (1996)
P- Xylene	3,6-Dimethylcatechol	Mc	Arcangeli and Arvin (1995)

^aExplained on p. 198.

Mc = مررعة ميكروبية مختلطة So = تربة Sd = رواسب القاع .

من التفاعلات الممثلة المنشورة حديثا تلك الموضحة في الجدول (٧-١) . من الشائع أن يكون المنتج ديهيدروديول وهو المركب الذى يوجد فيه مجموعتان من OH وفى العادة على ذرات الكربون المجاورة . ولو أن منتجات هذه الأنواع توجد باستمرار فى المزارع النقية والمختلطة للبكتريا والفطريات وكذلك فى المزارع الغنية فإنها قد لا يكشف عنها بواسطة تحليل البيئات الطبيعية أو الملوثة لأنها تتفاعل لا حيويًا مع المواد الدبالية أو الغروية لإعطاء معقدات أو تتهار لاحقًا وأكثر بواسطة الكائنات الدقيقة الأخرى.

جدول (٧-٢) : المواد الوسيطة ونواتج الهيدروكسلة والتفاعلات التى تؤدي إلى تكوين الكيتونات والكوينونات

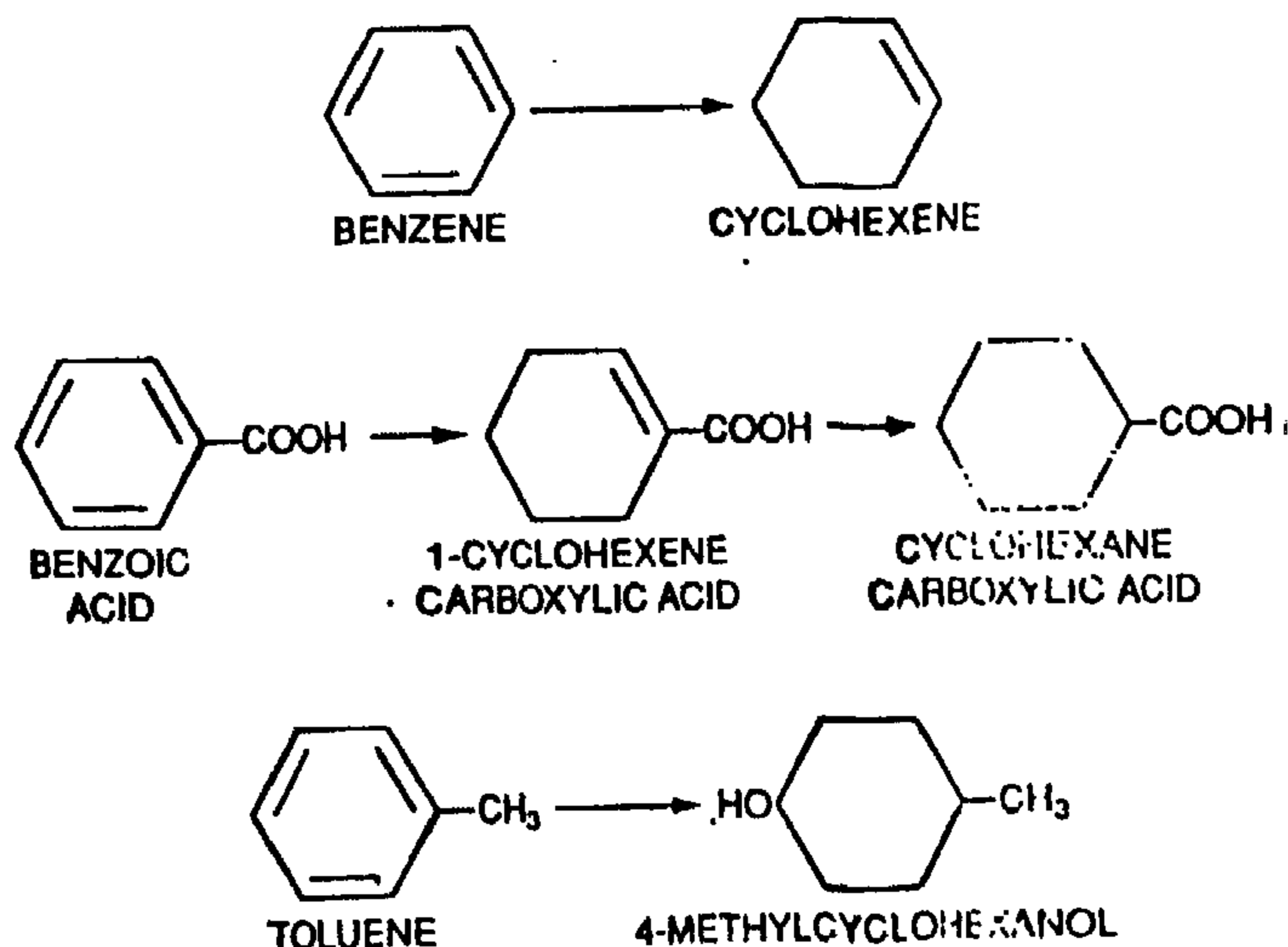
Substrate	Products	System	Reference
Benzo(a) pyrene	Ds-9,10-Dihydroxy - 9,10-dihydro- benzo(a) pyrene	Mc	Gibson et al.(1975)
Benzoic acid	3-Hydroxybenzoate	Mc	Wheelis et al.(1967)
Biphenyl	2,3-Dihydroxybiphenyl	Mc	Gibson et al.(1973)
3-Chloroaniline	2-Amino-4- chlorophenol	Ms	Fletcher and Kaufman (1973)
Chlorobenzene	3-Chlorocatechol	Mc	Gibson et al. (1978)
Chlorobiphenyl	4-Chloro-4'- hydroxybiphenyl	Mc	Neu and Ballschmiter (1977)
Chlorophenol	4-Chlorocatechol	Mc	Knackmuss and Hellwig (1978)
α -Cresol	3-Methylcatechol	Se	Masunaga et al.(1986)
2,4-Dichlorophenoxyacetic acid (2,4-D)	2,4-Dichloro-5-hydroxyphenoxyacetic acid	Mc	Faulkner and Woodock (1964)
Dicamba	5-Hydroxydicamba	Sw	Yu et al. (1975)
1,4-Dichlorobenzene	3,6-Dichlorocatechol	Mc	Schraa et al. (1986)
2,4-Dichlorobenzene	3,5-Dichlorocatechol	Mc	Engelhardt et al. (1979)
Hydroquinone	1,4-Benzoquinone	Mc	Harbison and Belly (1982)
1-Naphthol	1,4-Naphthoquinone	Sw	Lamberton and Claeys (1970)
Pherol	Catechol	Mc	Evans (1947)
α -Xylene	2,3-Dimethylphenol	Mc	Baggi et al. (1987)

Mc = مزرعة ميكروبية مختلطة se = مياه البحر sw = مياه الصرف

التفاعلات المناظرة تحدث مع دايينزوفوران (Ceyniglia et al. 1979) والداينزوثيون (Laborde and Gibson , 1977) على الأقل في المزارع الميكروبية . هذه المركبات التي فيها حلقتى بنزين مرتبطتين معا بواسطة ك - ك و أ - ك - ك وكوبري S (الكبريت) على التوالي . النواتج هي مونو أو ديهيدروكسي . من الأمثلة المنشورة مبكرا مدونة في الجدول (٢-٧) .

المركبات العطرية غير الحلقية : اختزال الروابط الزوجية

أوضحت الاختبارات في المزارع الميكروبية اختزال واحدة أو أكثر من الروابط الزوجية في حلقة البنزين تحت الظروف اللا هوائية . من الأمثلة المتطابقة لهذه التفاعلات تحول البنزين إلى سيكلوهكسان وحامض البنزويك إلى ١- سيكلوهكسان - ١- كربوكسيليك أسيد وكذلك سيكلوهكسان كربوكسيليك أسيد والتولوين إلى ٤- ميثيل سيكلوهكسانول (Grbic' - Glic' and Vogel , 1987) الشكل (٢-٧) .



شكل (٢-٧) : اختزال الروابط الزوجية للمركبات العطرية وحيدة الحلقة

المواد العطرية وحيدة الحلقة : انقسام الحلقة Ring Cleavage

توجد ثروة من المعلومات عن المسارات والمواد الوسيطة والإنزيمات المشتركة في انقسام المركبات العطرية أحادية الحلقة . لقد تم الكشف عن قليل من المواد الوسيطة أو المتوسطة في البيئات الطبيعية والملوثة وخلال المعالجة الحيوية أو نظم المعالجة الهندسية وهذا قد يرجع إلى نشاطها في التفاعلات أو بسبب أنها تمثل بسرعة . هذا ولو أن بعض منتجات انقسام الحلقات العطرية للمركبات العطرية المخلقة تختلف عن المنتجات الطبيعية. مثل نواتج التمثيل الكلورينية التي تنتج من ٤,٢ - د أو الكلورفينولات أو مشتقات حمض الهكسانويل المحتوي على النيترو وحمض البنثانويك التي تتكون ميكروبيولوجيا من ٤,٢ - و ٦,٢ - دانيتروفينولات .

مركبات PAHs : انقسام الحلقة

الانهيار المكثف لمركبات PAHs يحدث بواسطة واحدة أو عديد أو جميع الحلقات . تتكون بعض أنواع المنتجات المتميزة ولو أن التركيب الدقيق يعتمد على الوسيط والكائنات الدقيقة الخاصة . العديد من المنتجات التقليدية التي تتكون تحت الظروف الهوائية مدونة في الجدول (٣-٧) . الصفة الشائعة مع جميع هذه المنتجات أنها تحتوي على حلقة أقل عن الوسائط وهي تذكر بالحلقة المفقودة سواء كانت مجموعة كربوكسيل أو مجموعة كربوكسيل ومجموعة إيدروكسيل .

توجد بقايا للحلقة القديمة مشابهة تنتج في انهيار الدايفنيل ميثانات وكمثال من تحول ٤,٤ - دايكلورو داى فينيل ميثان إلى ٤ - كلوروفينيل أستيك أسيد . يمكن توضيح ذلك في المعادلة التالية حيث R' تمثل ٤ - كلوروفينيل :



جدول (٣-٧) : منتجات انقسام مركبات PAHs بواسطة المزارع الميكروبية

Substrate	Products	System	Reference
Acenaphthylene	1,8-Naphthylenedicarboxylic acid	Mc	Komatsu et al.(1993)
Anthracene	3-Hydroxy-2-naphthoic acid	Mc	Rogoff and Wender (1957)
1-and 2-ethylnaphthalenes	Corresponding salicylic acid	Mc	Bestetti et al. (1994)
Fluorene	Phthalic acid	Mc	Grifoll et al. (1994)
Naphthalene	2-Hydroxybenzoic acid	Mc	Liu et al. (1992)
Phmanthrene	1-Hydroxy-2-naphthoic acid	Sd	MacGillivray and Shiaris (1994)

Mc = مزرعة مختلطة sd = رواسب

المواد العطرية وحيدة الحلقة : الكربوكسلة Carboxylation

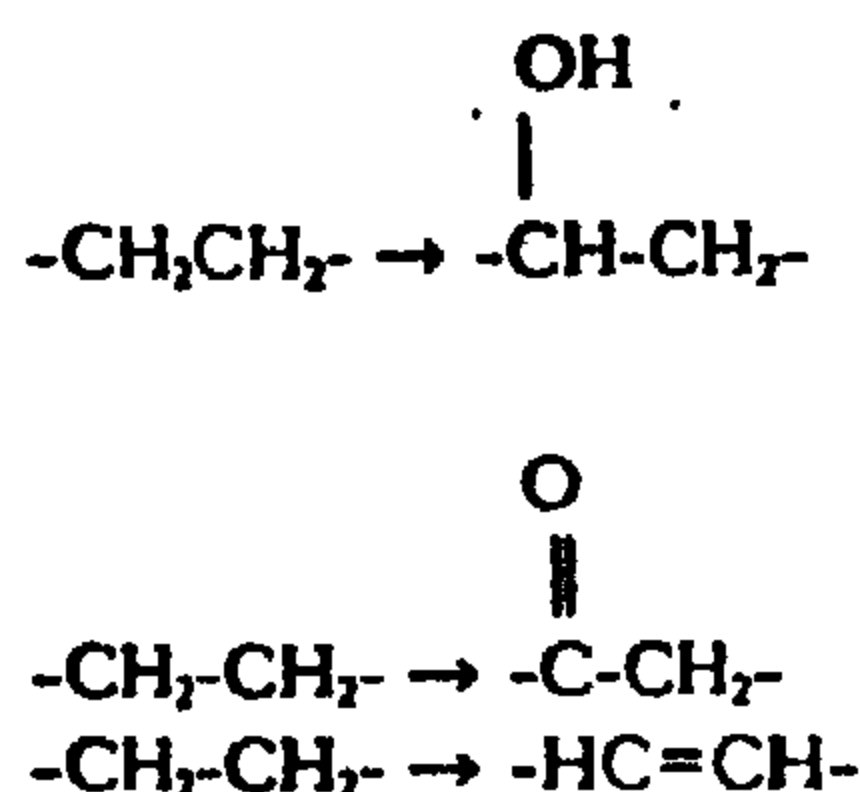
فى بعض الأحيان وعلى الأقل فى المزارع المختلطة أو النقية يكون المركب مشتق كربوكسيلي للوسيط . تفاعلات الكربوكسلة تحدث تحت كلا الظروف الهوائية واللاهوائية



لقد تأكد ذلك فى تحول البنزين إلى حمض بنزويك ، والفينول إلى حمض بنزويك ، ومركب ٢-كلوروفينول إلى ٣-كلوروبنزويك أسيد ، والأثيلين إلى أنثرانيليك أسيد ومركب ميتا - كريزول إلى ٤- هيدروكسى - ٢- ميثيل بنزوات . كربوكسلة الفينول قد تحدث كذلك فى حمأة الصرف (Knoll and Winter , 1987) .

اللاكنات الحلقية : الأكسدة Cycloalkenes Oxidation

عدد من اللاكنات الحلقية أو المركبات التى تحتوى على شقوق الكان حلقية يمكن أن تتحول إلى مشتقات الهيدروكسى أو الكيتو أو قد يحدث فقد ذرات الأيدروجين . لقد تأكد حدوث الهيدروكسلة فى تحول السيكلوهكسان إلى سيكلوهكسانول فى المزارع الميكروبية أو شق سيكلوهكسيل للمبيد هكسازينون إلى المركب الأيدروكسيلي المقابل فى التربة (Rhodes , 1980) . تكوين مشتق الكيتو تأكد فى تحول السيكلوهكسان إلى سيكلوهكسانون وكذلك تحول مركب سيكلوبنتان كربوكسيليك أسيد إلى ٢- كيتوسيكلوبنتان كربوكسيليك أسيد فى المزارع الميكروبية (Hasegawa et al, 1980) . فقد الأيدروجين لحامض ٣- سيكلوهكسين كربوكسيليك لكى تنتج حمض البنزويك تمثل نوع آخر من التحول المؤثر فى المزرعة . هذه التحولات قد تحدث بالطريق الآتى التى فيها CH_2CH - جزء من السيكلوالكان :



مجاميع الميثيل (RCH₂) : الأكسدة

- العديد من الملوثات العضوية والمنتجات الطبيعية تحتوي مجاميع ميثيل . هذه المجاميع توجد في النهاية الطرفية للألكانات في منتجات الزيت والأجزاء الألكيلية الكارهة للماء في المواد ذات النشاط السطحي وفي المركبات العطرية البسيطة مثل التولوين والزيلين وكذلك أنواع أخرى من مجاميع الكيمائيات . هذه المركبات يحدث لها أكسدة بواسطة سلاسل من التفاعلات التي تنتج الكحولات والألدهيدات وأحماض الكربوكسيليك المقابلة .



في أي بيئة أو مخلوط الميكروبات أو المزرعة النقية ليس جميع المنتجات يمكن الكشف عنها . بعض الأمثلة مدونة في الجدول (٧-٤) . أكسدة مجاميع الميثيل شائعة بين الكائنات الدقيقة الهوائية ولكن بعض الميكروبات اللا هوائية تجرى أنواع متطابقة من التحولات .

كما أتضح من المسار الذي يؤدي إلى أكسدة مجاميع الميثيل تتكون الكحولات والألدهيدات كمواد وسيطة. بعض الأمثلة عن هذه التحولات والتقارير المبكرة عن أكسدة مجاميع الميثيل مدونة في الجدول (٧-٥) .

جدول (٧-٤) : الوسائط ومنتجات التفاعلات التي تحدث فيها أكسدة مجاميع الميثيل

Substrate	Products	System	Reference
Eicosane (C ₂₀ H ₄₂)	CH ₃ (CH) ₁₈ COOH	So	Ambles et al.(1994)
Ethylbenzene	1-Phenylethanol, phenylacetaldehyde, phenylacetic acid	Mc	Corkery et al. (1994)
Ethylbenzene	1-Phenylethanol	Mc an	Ball et al. (1996)
4-Nitrotoluene	4-Nitrobenzaldehyde , 4-nitrobenzoic acid	Mc	Rhys et al. (1993)
TNT	4-Amino(2,6-dinitrobenzoic acid	Mc	Vanderberg et al.(1995)
Toluene	Benzaldehyde , benzoic acid	Mc an	Seyfried et l. (1994)
α-Xylene	2-Methylbenzylalcohol , benzylaldehyde , and benzoic acid	Mc	Arcangeli and Arvin (1995)

So = تربة mc = مزرعة مختلطة an = لا هوائي .

جدول (٥-٧) : الوسائط والمنتجات من التفاعلات التي تحدث فيها أكسدة لمجاميع الميثيل ، هيدروكسي ميثيل أو الالدهيد

Substrate	Products	System	Reference
Bromacil	Hydroxymethyl derivative	So	Gardiner et al. (1969)
4-Chlorobenzyl alcohol	4-Chlorobenzoic acid	Mc	Omori and Alexander (1978)
<i>P</i> -Cresol	4-Hydroxybenzoic acid	So	Smolenski and Sufita (1987)
Decane	Decyl aldehyde	Mc	Lizuka et al. (1961)
Denmert	Hydroxymethyl derivative	So	Ohkawa et al. (1976)
Dodecyliri-methylammonium	9-Carboxynonyltri-methylammonium	Mc	Dean-Raymond and Alexander (1977)
Ethane	Acetic acid	Mc	Leadbetter and Foster (1959)
Ethlene glycol	Glyoxylic acid	Mc	Child and Willetts (1978)
Linuron	Hydroxymethyl derivative	Mc	Tillmanns et al. (1978)
2-Methylaphthalene	2-Naphthoic acid	Mc	Raymond et al. (1967)
3-Methylpyridine	Nicotinic acid	Mc	Skrybin et al. (1969)
Paraquat	4-Carboxy-1-methylpyridinium	Mc	Funderburk and Bozarth (1967)
Pentachlorobenzyl alcohol	Pentachlorobenzoic acid	So	Ishida (1972)
Vanillin	Vanillic acid	So	Kunc (1971)

mc = مزعة مختلطة

So = تربة

الالكانات [ك يد ٣ (ك يد ٢) ن ك يد ٣] : فقد الايدروجين

تحت بعض الظروف يحدث فقد الايدروجين من الألكان في خطوة غير مرتبطة بالأكسدة بيتا وفي بعض الأحيان عند موضع بعيد عن نهاية الجزيء .

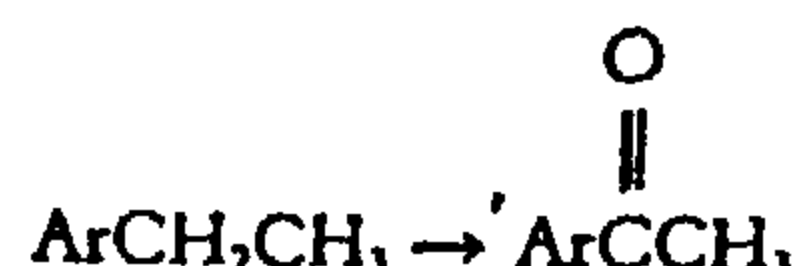


لقد تأكد ذلك في تحول أيكوسان (ك ٢٠ يد ٢٠) إلى إيكوس -٩- إين في التربة Ambles et al. (1994) وفي تكوين ١- دوديسين (مركب a ١٢ - C) من مركب

تتراديكان (ك ١٤ يد ٣٠) بواسطة البكتريا اللا هوائية وكذلك تكوين ١ - هبتين من ن - هبتان في المزرعة الميكروبية .

مجاميع الألكيل [CH₂ (R) nCH₃] : الأكسدة تحت الطرفية

في بعض الحالات قد تحدث الأكسدة في مواضع غير الكربون الطرفي في سلسلة الألكيل لتكون مركب كيتوني أو إيدروكسيلي . لقد تأكد ذلك في تحول الأثيل بنزين إلى الأسيتوفينون (Ball et al. 1996) .

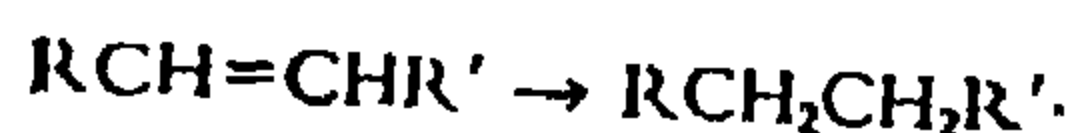


على نفس المنوال يتحول الهكسان إلى ٢ - هيدروكسي هكسان و ٢ - كيتوهكسان (Patel et al. 1980b) حتى إذا كان الميثيلين (-) - CH₂ بين حلقتين عطريتين فإنه قد يتأكسد كما أتضح من الأكسدة في التربة لمركب ٤,٤' - مثيلين - بيس (٢ - كلوروانيلين) (MBOCA) عبر مادة رابطة تستخدم في إنتاج البوليمرات والراتجات (Voorman and enner, 1986) .

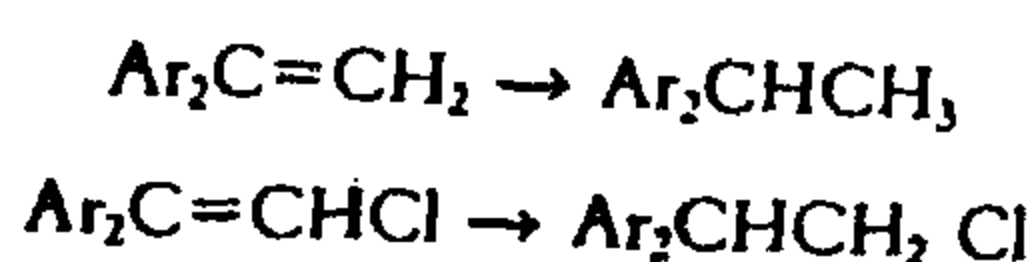


الألكينات وغيرها في المركبات ذات الروابط الزوجية : الاختزال والأكسدة والهدرجة

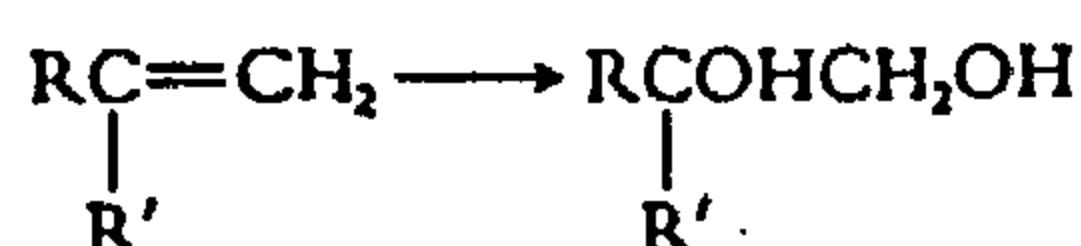
بعض الكائنات الدقيقة في البيئة في المعمل تستطيع اختزال الوسيط عند الرابطة الزوجية . هذا النوع من التحول يحدث في تمثيل حامض السيناميك في المزرعة (Blakley and Simpson, 1964) .



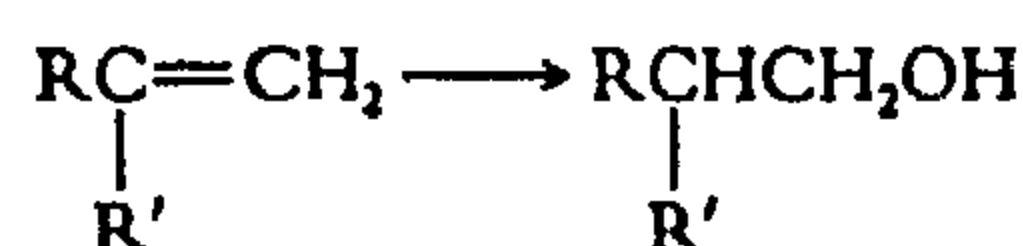
أو في تحول منتجات انهيار الددت في الماء أو المزرعة الميكروبية .



أكسدة الرابطة الزوجية تمثل بواسطة الهيدروكسلة بواسطة الفطر على مبيد الحشائش ديكريل ((Wallinofer et al., 1973).



الهدرجة تمثل في التحول الميكروبي لمركب ١,١ - دايفينيل اثير إلى ٢,٢ - إيفينيل ايثانول (Focht and Joseph, 1974).

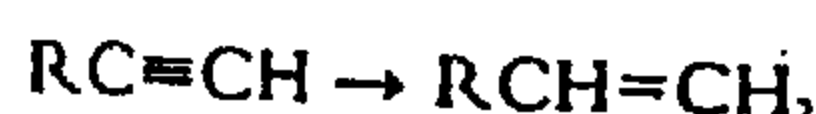


الالكينات والمركبات الأخرى ذات الروابط الزوجية : تكوين الايبوكسيد
العديد من المركبات التي تحتوى روابط زوجية تتحول إلى الايبوكسيدات .



هناك أمثلة كثيرة لتكوين الايبوكسيد في التربة والمزارع الميكروبية كما في تحول الألدرين للدلدرين ، الهبتاكلور إلى هبتاكلور ايبوكسيد . على نفس المنوال يتحول الاستيرين بواسطة البكتريا إلى ستيرين أوكسيد وهذا الناتج تأكد أنه مسرطن كما يتأكسد الأوكتان إلى أوكتين ٢,١ - ايبوكسيد .

الالكينات والمركبات الأخرى ذات الروابط الثلاثية : الاختزال
اختزال الرابطة الثلاثية قد يحدث ميكروبيولوجيا .

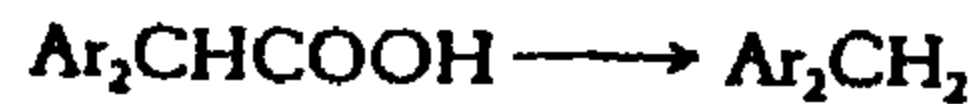
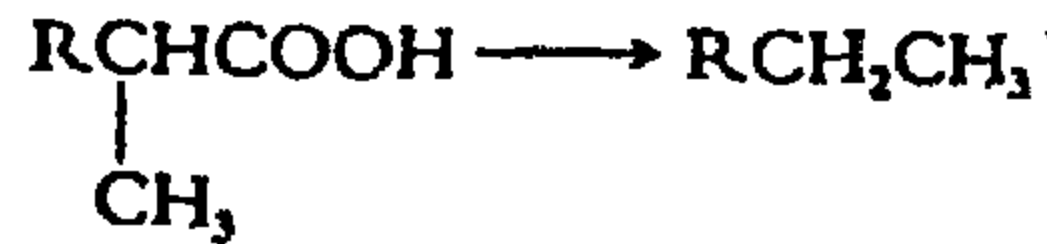
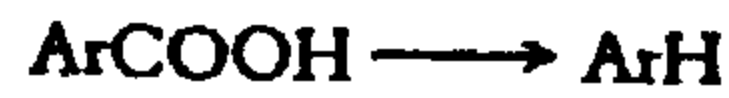


كمثال فإن هذا التفاعل يحدث في تحول مبيد الحشائش بترون في التربة وكذلك بواسطة الفطر . البكتريا المثبتة للنيتروجين وحيث أن فيها إنزيم نيتروجينيز تقوم باختزال الأسيتلين إلى اثيلين .



أحماض الكربوكسيليك (RCOOH) : فقد الكربوكسلة والاختزال

المركبات العطرية أو الأليفاتية أو العطرية ذات السلاسل الجانبية قد تفقد مجاميع الكربوكسيل الموجودة فيها :



بعض الأمثلة موجودة في الجدول (٦-٧) . المركبات الموجودة في الجدول تشمل مبيدات حشائش عديدة (بيفينوكسي ، دايلوروفوب - ميثيل ، فلورواكسيد ، بيكلورام) . المركبين الأخيرين فيهما حلقة بيريدين (ن غير متجانسة) عما هو الحال مع حلقة البنزين .

جدول (٦-٧) : الوسائط ومنتجات تفاعلات الهيدروكسلة

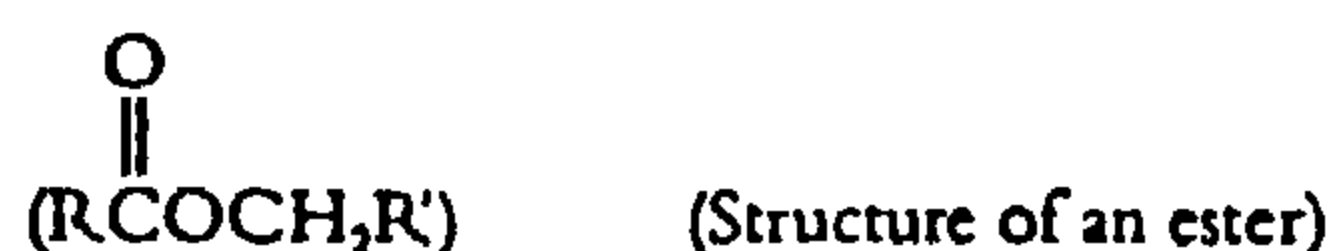
Substrate	Products	System	Reference
Bifenox	Nitrofen	So	Leather and Foy (1977)
Caffeic acid	4-Vinylcatechol	Mc	Finkle et al. (1971)
Dichlorfop-methyl	4-(2,4-Dichlorophenoxy) phenetole	So	Smith (1977)
2,4-Dihydroxybenzoate	Resorcinol	Mc	Halvorson (1963)
3-Fluorophthalate	3-Fluorobenzoate	Mc	Aftiring and Taylor (1981)
Fluroxpur	Decarboxylated derivative	So	Lehman et al. (1990)
4-Hydroxybenzoate	Phenol	Mc	Patel and Grant (1969)
Phthalate	Benzoate	Mc	Taylor and Ribbons (1983)
Picloram	4-Amino-3,5,6-trichlorophridine	Mc	Rieck (1970)

So = تربة mc = مزرعة مختلطة

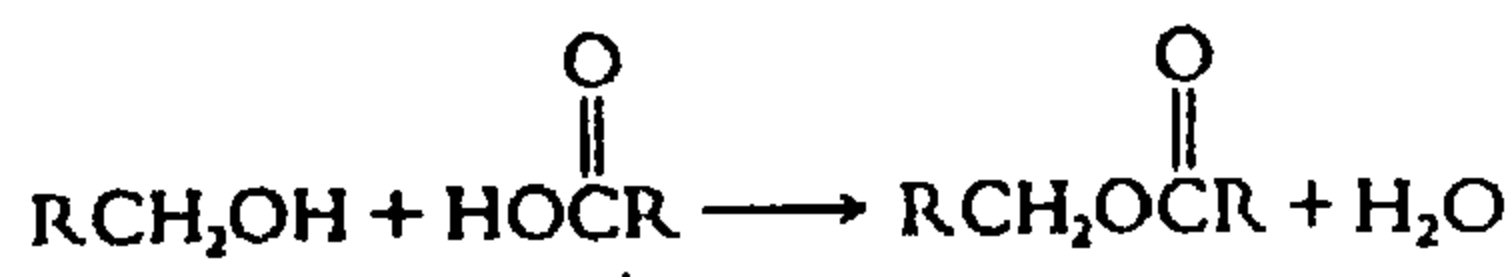
معظم الدراسات تناولت اختزالات أحماض الكربوكسيليك إلى الالدهيدات و / أو الكحولات والمنتج الذي يتراكم قد يكون الدهيد ، كحول أو كلاهما . هذا التحول يمثل بالتحول الميكروبي للمبيد العشبي ٥,٤,٢ - نى إلى الكحول المقابل أو الكحول والفيرفير الدهيد إلى الكحول المقابل فى جميع المزارع الميكروبية .



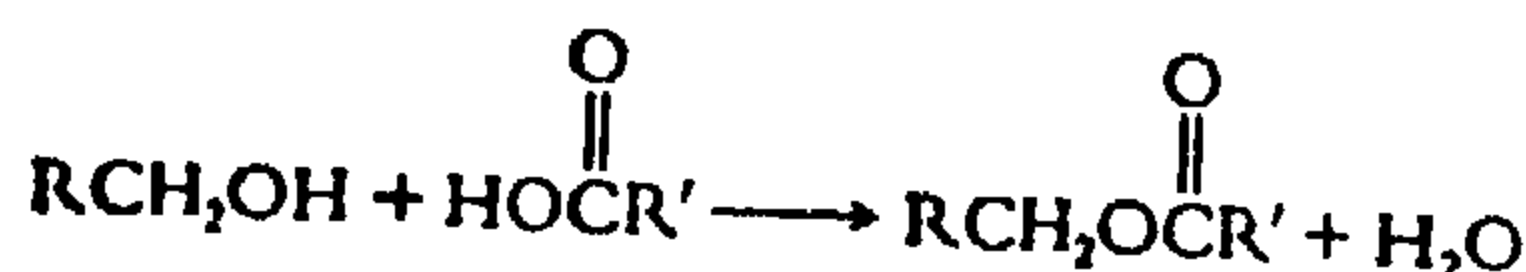
أحماض الكربوكسيليك (RCOOH) والكحولات RCH₂OH : تكوين الاستر



أحيانا قد يندمج حامض الكربوكسيليك مع الكحول لإعطاء الاستر كما يحدث عندما يتكون الحامض والكحول فى أكسدة الألكان (Kallio , 1969) .



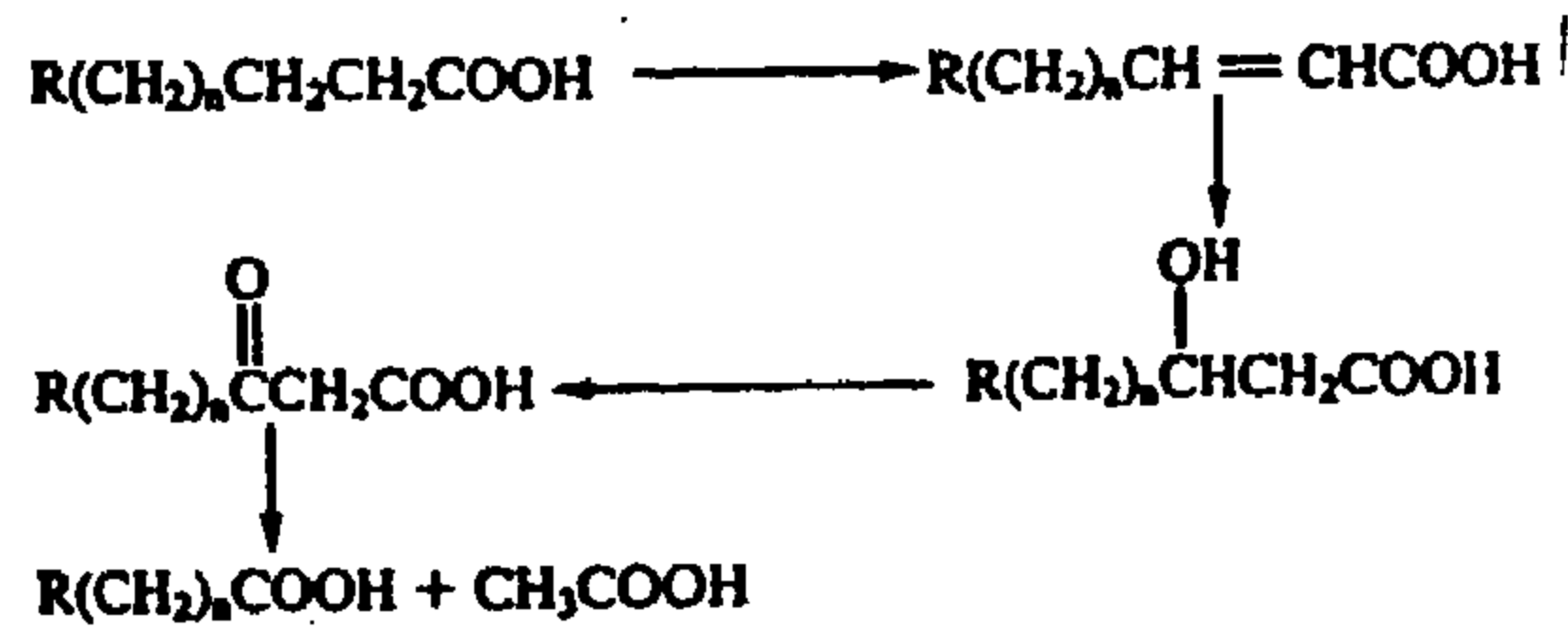
المادتين المتفاعلتين فى بعض الأحيان تشتقا من نفس البادىء ولو أنه فى تكوين الاثيل دايكلور أستيات خلال انهيار المبيد الحشرى دايكلوروفوس .



أحماض الكاتويك [R (CH₂)_n COOH] والالكانات [CH₃ (H (CH₂)_n] ومجاميع الألكيل [CH₃(R(CH₂)_n] : الأكسدة - بيتا .

المركبات التى تحتوى على كلا الشقوق العطرية والالكليل والاليفاتية قد تدخل فى تفاعل أكسدة بيتا . يحدث نفس التحول مع الأحماض الاليفاتية والالكانات . إذا كان الوسيط الابتدائى به مجموعة ميثيل طرفية كما فى (CH₂) (Ar) CH₃ أو (H (CH₂) CH₃ وأن مجموعة الميثيل تتحول أولاً إلى كربوكسيل الحامض الناتج يدخل فى تتابعات مثل الموضحة فى الشكل (٣-٧) . تتكون قليل من المواد الوسطية فقط فى هذا التتابع والتى تتحول جزء الألكيل إلى سلاسل من المنتجات مع ٢ ذرة كربون أقل وتتراكم . هذا

ولو أن التتابع سجل مع الأحماض الدهنية والمواد ذات النشاط السطحي مع أجزاء الألكيل وأحماض فينوكسي الكانويك . بعض الأمثلة موجودة في الجدول (٧-٧) .



شكل (٧-٣) : أكسدة بيتا لأحماض الكانويك

جدول (٧-٧) : الوسائط ومنتجات الأكسدة - بيتا

Substrate	Products	System	Reference
Azelaic acid	Pimelic acid	Mc	Janota -Bassalik and Wright (1964)
10-(2,4-Dichlorophenoxy)octanoic acid	2,4 - D	So	Gutenmann et al. (1964)
Dodecyltrimethylammonium	7-Carboxyheptyltrimethylammonium	Mc	Dean-Raymond and Alexander (1977)
Dihexyl ether	2-n-Heptoxyacetic acid	Mc	Modrzakowski and Finnetry (1980)
Hexane	Butyric acid	Mc	Heringa et al. (1961)
MCPB	MCPA	So	Smith and Hayden (1981)
1-Phenyldecane	Phenylacetic acid	Mc	Webley et l. (1956)

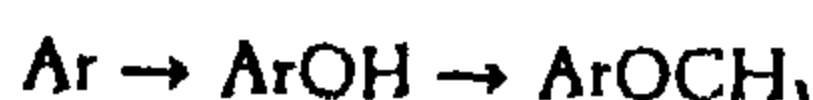
Mc = مزرعة مختلطة So = تربة

مجاميع الايدروكسيل (ROH) : تكوين المثلة والاثيرية (ROR')

مجاميع الايدروكسيل تتحول إلى مشتقات ميتوكسى فى عملية المثلة الأوكسجينية - O methylation .



هذا النوع من التفاعل شائع بين الفينولات الكلورينية والنااتج المؤسل الأوكسجيني يسمى " أنيول " . بعض من هذه المثلة التأكسدية موجودة فى الجدول (٧-٨) . بعض مركبات PAH's مثل الفينانثرين والبيرين يمكن أن تتحول لمشتقات ميتوكسى مع فرضية حدوث هيدروكسلة لحلقات PAH .

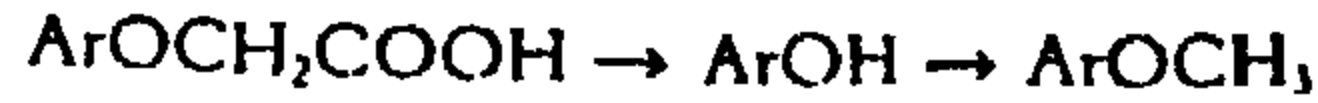


جدول (٧-٨) : الوسائط ومنتجات العمليات الميكروبية التى تؤدي للاثيرات

Substrate	Products	System	Reference
Atrazine	Methoxy derivative	So	Tafari et al.(1982)
2,4 - D	2,4-Dichloroanisole	So	Smith (1985)
Diphenylmethane	1,1,1',1'- Tetraphenyldimethyl ether	Mc	Subba-Rao and Alexander (1977)
Endosulfan	Endosulfan ether	So	Ranga Rao and Murthy (1981)
Pentachlorophenol	Pentachloroanisole	So,mc	Kuwatsuka and Igarishi (1975), Cserjesi and Johnson (1972)
Phenanthrene	1- Methoxyphenanthrene	Mc	Narro et al. (1992)
Pyrene	1,6-Dimethoxypyrene	Mc	Wunder et al. (1997)
2,4,5 -	2,4,5-	So	McCall et al. (1981)
Tetrachloroanisole	Trichloroanisole		
2,3,4,6-	2,3,4,6-	Mc	Curtis et al. (1972)
Tetrachloroanisole	Tetrachloroanisole		
2,4,6-	2,4,6-	So	Schmitzer et al. (1989)
Trichlorophenylethyl	Trichlorophenylethyl ether		

So = تربة mc = مزرعة مختلطة

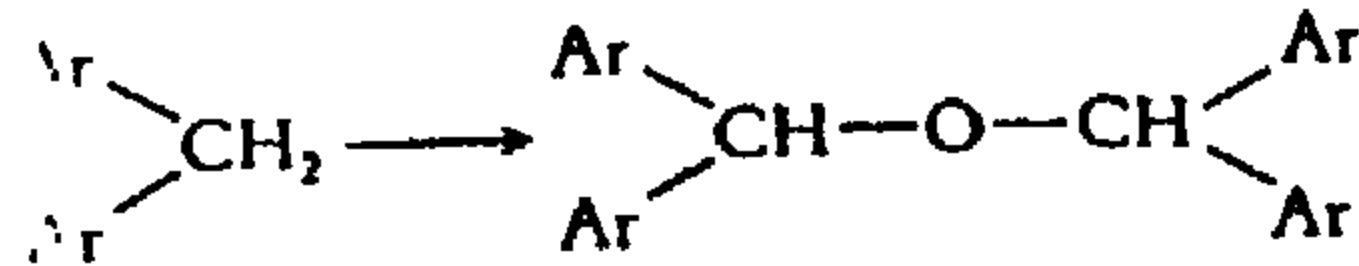
مبيدات حشائش الفينوكسي مثل ٤,٢ - د ، ٥,٤,٢ - تى يحدث لها تمثيل ابتدائي إلى الفينولات المقابلة (٤,٢ - داي و ٥,٤,٢ - ترايكلوروفينولات) والتي يحدث لها مثلة حينئذ .



حتى عدم التجانس N كما في الأتوازن يمكن أن تحدث له مثلة ويفترض أن تحدث بعد الهيدروكسلة الابتدائية . اتضح في الجدول (٧-٨) الاثيلية التأكسدية .

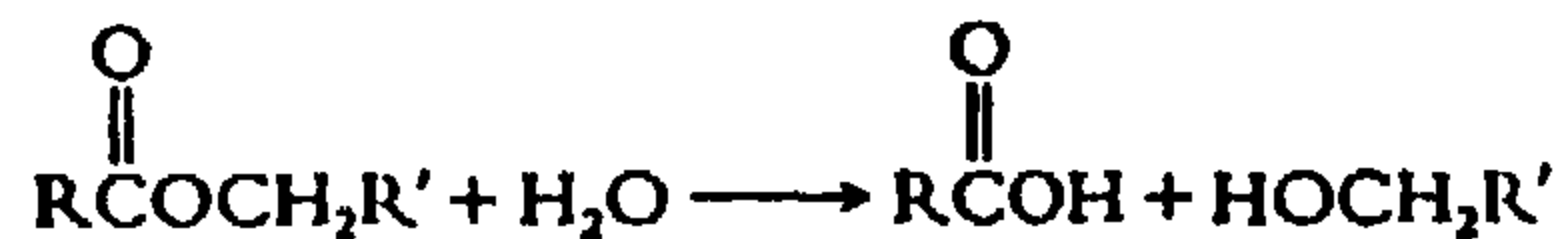


قد توجد نواتج ميكروبية من الاثيرات أكثر تعقيدا كما في تحول دايفنيل ميثان إلى ١,١,١,١ - تترافينيل دايمثيل اثير . مع فرضية أن المادة الوسيطة مركب ايدروكسيلي .



الاسترات (RC OCH₂R') : التحلل المائي Hydrolysis

يسهل التحلل المائي للاسترات بواسطة الميكروبات للحصول على الحمض كربوكسيالك المقابل والكحول:



هذه التفاعلات المحفزة بالاستتريّة تم توصيفها مع الوسائط المتنوعة بما فيها إسترات الفثاللات والعديد من المبيدات بما فيها الملاثيون والبروموكسينيل والدايكلورفوب - مثيل وقد لوحظ التحول في المزارع الميكروبية وفي القرية والمياه الطبيعية . في الغالب فإن واحد فقط من المنتجات تم الكشف عنها سواء الحمض أو الكحول ويفترض أن الآخر يمثل بسهولة حيث لا يوجد .

الاثيرات (ROR') : الانقسام Cleavage

ولو أن الاثيرات كان يعتقد أنها مقاومة للانهيار الميكروبي وسرعان ما تم عدم صحة هذا التعميم بمجرد إجراء التجارب . العديد من الاثيرات يحدث فيها انقسام حقيقي . بالنسبة للوسائط بعضها مدون في الجدول (٧-٩) على بعض منها بما فيها داي الكيل ، داي أريل اثيرات ، مبيدات الحشائش فينوكسي والبولى اثيلين جليكول والمواد ذات الجذب السطحي بولسي اتيوكسيلات . هذه المواد النشطة سطحيا والبولى اثيلين جليكولات فيها العديد من روابط الاثير والتي يسهل انقسامها $[R-O-(CH_2CH_2O)_nCH_2OH]$ تحول مركبات الميثوكسي $(ROCH_3)$ كما في الكلوروينب ، داكامبا والأيفوسولات $(AroCH_3)$ إلى مشتقات الهيدروكسي المقابلة والتي تمثل قسم آخر من تفاعلات انقسام الاثير والتي يطلق عليها فقد المثلة التأكسدي D-demethyletions .

المواد العطرية الهالوجينية : فقد الهالوجين الاختزالي

تحت الظروف اللا هوائية فإن العديد من المركبات العضوية مع واحد أو عديد من ذرات الكلورين يمكن أن تفقد الهالوجينات يتم إحلال الكلورين بواسطة الايدروجين .



جدول (٧-٩) : انقسام الاثيرات بواسطة الكائنات الدقيقة

Substrate	Products	System	Reference
Chloroneb	2,5-Dichlorohydroquinone	Mc	Wiese and Vargas (1973)
2,4 - D	2,4 - Dichlorophenol	So	Smith (1974)
Dicamba	3,6-Dichlorosalicylate	So	Smith (1985)
2,4-Dichlorophenoxyalkanoic acids	Alkanoic acids	Mc	MacRae et al. (1963)
2,7-Dichlorodibenzo-p-dioxin	1,2,4-trihydroxybenzene	Mc	Valli et al. (1992)
Dimethyl ether	Methanol	Mc	Hyman et al. (1994)
Diphenyl ether	Phenol	Mc	Schmidt et al. (1992)
Docetyl triethoxy sulfate	Ethylene glycol sulfate	Mc	Hales et al. (1982)
MTBE	Tert-Butyl alcohol	Mc	Salanitro et al. (1994)
Nonylphenol polyethoxylate	Nonylphenol diethoxylate	Mc	Kvestak and Ahel (1995)
2,4,5 - T	2,4,5-Trichlorophenol	Sd/an/mc	Bryant (1992), Rosenberg and Alexander (1980)

Mc = مزرعة مختلطة so = تربة an = لا هوائية

إذا كان التحول مكثفاً فإن كل ما يقرب من جميع الهالوجينات يمكن أن تزال . لذلك فإن هكساكلوروبنزين وبنثاكلور وبنزين تتحول في تتابع إلى واحد أو أكثر من تترا ، تراي ، الدايكلوروبنزينات وفي النهاية كلوروبنزين يتكون لا هوائياً في عجينة التربة (Ramanend et al. 1993) . هذا ولو أن مشابهاً تترا مختلفة (مثل ١,٢,٤,٥ - أو ١,٢,٣,٤ -) وتتراي (١,٢,٣,٤ - أو ١,٢,٣,٥ -) أو دايكلورو (١,٢ - أو ١,٣ -) تتكون بواسطة حشد ميكروبي . على نفس المنوال فإن بنثاكلورفينول (PCP) تتحول تتابعياً بواسطة المزارع اللا هوائية من الكائنات الدقيقة إلى مختلف المشابهات تترا ، تراي ودايكلوروفينولات وقد وجد أن نوعية المشابهات تتفاوت تبعاً للكائنات الدقيقة وظروف التحضين أو كلاهما (Chang et al., 1996) وبعض الكائنات اللا هوائية سوف تحول الفينولات عديدة الكلورة إلى مونوكلوروفينول والبعض قد ينتهي على صورة فينول . لذلك فإن التحول اللا هوائي يحدث كما يلي :



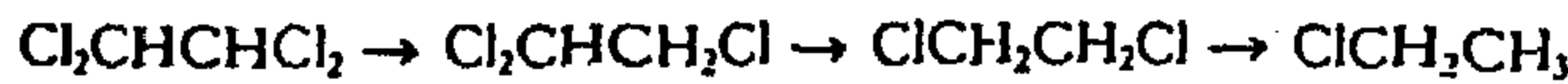
مع الهكساكلوروبنزين ويحدث تتابع مشابه مع بنثاكلوروفينول مع المشابهات التي تنتج ودرجة فقد الهالوجين تعتمد على ظروف البيئة ومجاميع الكائنات . من المركبات الكلورينية الأخرى التي تفقد الهالوجين اختزالياً في هذا الطراز ١,٢ - دايكلووفينوكسي اسيتيك اسيد (١,٢ - د) ومركب ١,٢,٤,٥ - ترايكلووروفينوكسي اسيتيك اسيد (١,٢,٤,٥ - د)

تس (لإنتاج ٤- كلورفينوكسي أسيتيك أسيد ، ومركب ٥,٢ - دايكلوروفينوكسي أسيتيك أسيد على التوالي في الرواسب اللا هوائية (Bryant , 1992) وهبتا - وهكسا - وبنتا كلورينتيد = دايبنزو - بارا - ديوكسينات إلى تتراكلورينتيد دايبنزو - بارا - ديوكسينات في الرواسب اللا هوائية (Adriaens et al. 1995) والتتراكلورينتيد إلى تراي - داي ، ومونوكلورينتيد دايبنزو - بارا - ديوكسينات بواسطة المزارع اللا هوائية الغنية . لا يمكن عمل تعميم الآن حول أي المشابهات تتكون .

أمثلة إضافية توجد في الجدول (٧-١٠) . ولو أن معظم هذه التفاعلات لفقد الهالوجينات الاختزالي لا هوائية فإن العملية أحيانا تكون هوائية كما في بنتاكلورونيتروبنزين (PCNB) .

الالكانات والالكينات الهالوجينية : فقد الهالوجين الاختزالي

الالكانات والالكينات التي تحتوي على الهالوجينات تفقد الهالوجينات اختزاليا بواسطة الميكروبات اللاهوائية . الأمثلة مدونة في الجدول (٧-١١) . نرات الكلورين يحدث لها إحلال بنرات الأيدروجين وإذا كانت الألكانات الكلورينية تحتوي على ٢ ، ٣ ، ٤ مكونات كلورينية فإن كل منها تختزل تناعيا



جدول (٧-١٠) : الوسائط ومنتجات فقد الهالوجين الاختزالية للمركبات العطرية

Substrate	Products	System	Reference
Bromacil ^a	3-sec-Butyl-6-methyluracil	Mc	Adrian and Sufita (1990)
Bromobenzoates	Benzoate	Mc	Sufita et al. (1982)
4-Chlorophenol	Phenol	Sd	Gibson and Sufita (1986)
Dicamba	2,4-Dihydroxy-3,6-dichlorosalicylate	Mc	Taraban et al. (1993)
Dichlorobenzoates	Monochlorobenzoates	Sd	Gibson and Sufita (1986)
2,4-Dichlorophenol	Phenol	Sd	Gibson and Sufita (1986)
Diuron	3-Chlorophenylurea	Mc	Stepp et al. (1985)
Pentachlorobenzyl alcohol	Tetrachlorobenzoates	So	Ishida (1972)
Pentachloronitrobenzene	Tetrachloroaniline	So,mc	deVos et al.(1974) , Mora Torres et al. (1996)
2,3,5-Triiodobenzoate	Diiodobenzoates	So	Moy and Ebert (1972)

N heterocycle) derivative.)^aA pyrimidine

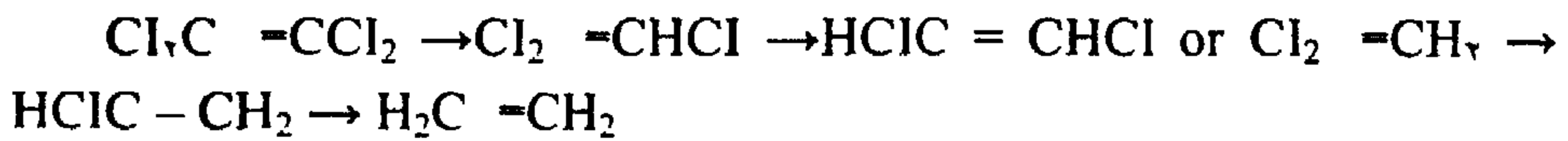
Mc = مزرعة مختلطة sd = رواسب so = تربة

جدول (٧-١١) : الوسائط ومنتجات فقد الهالوجينية للالكانات والألكينات الهالوجينية

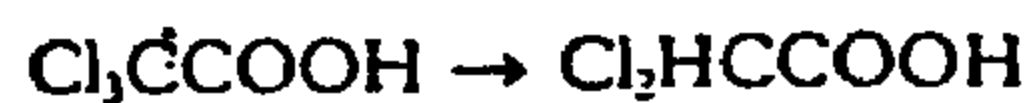
Substrate	Products	System	Reference
Carbon tetrachloride	Chloroform , dichloromethane	Mc/an	Stromeyer et al.(1992)
Chloroform	Dichloromethane	Mc/an	Gupta et al. (1996)
Trichlorofluoromethane	Dichlorofluoromethane	Mc/an	Sonier et al. (1994)
1,1,2,2-tetrachloroethane	1,1,2-Trichloroethane, ds- and trans-1,2- dichloroethylene	Mc/an	Chen et al. (1996)
1,1,1-Trichloroethane	1,1-Dichloroethane, vinyl chloride , dichloromethane	Mc/an	Ahlert and Ensminger (1992)
1,1,2-Trichloroethane	1,2-Dichloroethane, vinyl chloride	Mc/an	Chen et al. (1996)
1,2-Dichloroethane	Chloroethane, ethylene	Mc/an	Chen et al. (1996)
Tetrachloroethylene (PCE)	TCE,ds- and trans-1,2-and 1,1-dichloroethylene, vinyl chloride ,ethylene	Mc/an	Fathpure and Tiedje (1994) ,Holliger et al.(1993) ,Skeen et al. (1995)
Trichloroethylene (TCE)	Ds-1,2- Dichloroethylene,vinyl chloride , ethylene	Mc/an	Wild et al. (1995)

Mc = مزرعة مختلطة an = لا هوائى

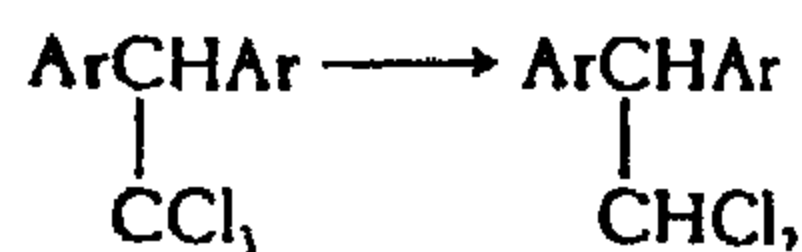
نفس التفاعلات تحدث مع الألكينات الكلورينية مثل تترأوترايكلورواثيلين الذى يعرف كذلك TCE ، PCE :



المركب قبل الأخير Penultimate فى التسلسل (كلورواثيلين) يشيع تسميته فينيل كلوريد . هناك أمثلة أخرى عن فقد الهالوجينية الاختزالية موجود فى الجدول (٧-١٢) . فقد الهالوجينية الاختزالية ليست محدودة للمركبات العطرية ، الألكانات والألكينات . كمثال الكائنات الدقيقة الموجودة فى أعور الجرذان تقوم بفقد الكلورين الاختزالي لمركب ترايكلورو أسيتيك أسيد (Maghaddam et al. 1996) :



قد يحدث مناظر مع الوسائط مثل ددت التى فيها شق ترايكلورو الكيل .



المنتج الذي يتكون من الدبت هو DDD وهو يتكون في التربة ومياه البحار وفي المزارع الميكروبية وهذا التحول يحدث لا هوائيا وهوائيا .

جدول (٧-١٢) : الوسائط ومنتجات فقد الهالوجينية الاختزالي للكانات والألكنات

Substrate	Products	System	Reference
Bromoethane	Ethane	Mc	Belay and Daniels (1987)
Bromotrichloromethane	Chloroform	Mc	Lam and Vilker (1987)
Chloropicrin	Nitromethane	Mc	Castro et al. (1983)
1,2-Dichloroethane	Ethane	Mc	Holliger et al. (1990)
Dichloroethylenes	Chloroethylene	Gw	Wilson et al. (1982)
Tetrachloroethylene	Chloroethylene	Sd,mc	Parsons et al.(1985),Disteiato et al.(1991)
Tetrachloromethane	Dichloromethane	Mc	Egli et al. (1987)
1,1,1-Trichloroethane	1,1-Dichloroethane	Sd	Parsons et al.(1985)
Trichloroethylene	Chloroethylene,1,2-dichloroethylene, ethylene	Gw,so,mc	Wilson et al. (1986), Kloefer et al.(1985), Freedman and Gossett (1989)

Mc = مزرعة مختلطة gw = مياه أرضية sd = رواسب so = تربة

المركبات الهالوجينية : فقد الهالوجين بالتحلل المائي بالانزيمات Hydrolytic

بعض الكائنات الدقيقة تزيل الهالوجينات في عملية التحلل المائي حيث يحدث إحلال للهالوجين في الجزيء العطري أو غيره بواسطة مجموعة الايدروكسيل (OH . في الغالب الناتج يحدث له تمثيل لاحق وفي بعض الأحيان بواسطة تحول الايدروكسيل إلى كربونيل أو كوينون :

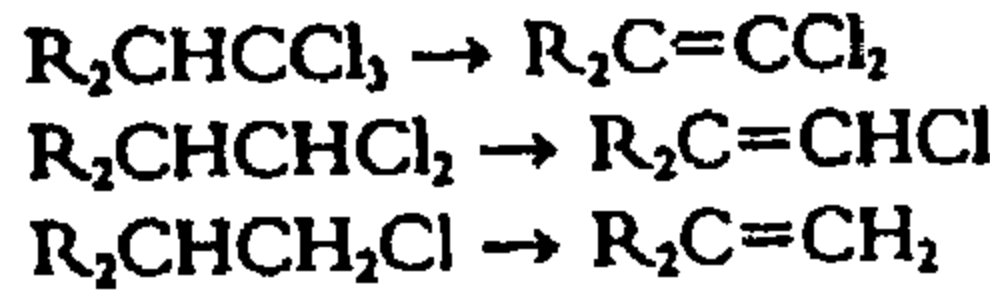


لذلك فإن ترانس - ٣,١ - دايكلوروبروبين يتحول إلى ترانس - ٣ - كلوروالليل الكحول في التربة (Ou et al., 1995) وهكساكلوروبنزين يتحول إلى بنتاكلورفينول في نموذج النظام البيئي (Lu et al.1978) والفطريات قادرة على الإزالة بالتحلل المائي ذرة كلورين واحدة من ٤,٢ - ن - ترايكلوروفينول ويتأكسد الناتج بعد ذلك . الكلورين

المرتبط بحلقة الترايزين في مبيد الأترازين يمكن أن يحل محله مجموعة الأيدروكسيل بواسطة الفطر (Couch et al. 1965) والكلوروينيل لمبيد البروباكلور يتحول إلى هيدروكسي مثيل في التربة .

المركبات الهالوجينية : فقد الأيدروجين والهالوجين Dehydrogenodehalogenation

من الوسائل الأخرى لتحويل الوسائط الهالوجينية تلك التي يحدث فيها إزالة لكلا الهالوجين والأيدروجين في تزامن . هذه التفاعلات قد تحدث مع ذرات الكربون التي فيها ثلاثة أو اثنين أو ذرة واحدة من الكلورين .



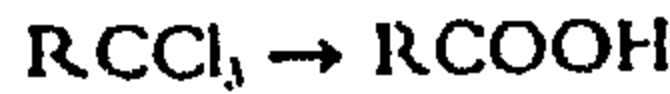
هذه الأنواع من التفاعلات تحدث في تمثيل الددت . التفاعل الأول يحدث بواسطة تحول الددت إلى ناتج يعرف DDE والتفاعل الثاني يحدث متأخراً في الانهيار عندما تحدث فقد للأيدروجين والهالوجين تباعاً للمركب (DDMU) . هذه التحولات تحدث في المزرعة والتربة وماء البحر وفي مياه الصرف . اللندين (مبيد حشري α ١,٢,٣,٤,٥,٦ - هكساكلور سيكلوهكسان يحدث له فقد للأيدروجين والهالوجينية كذلك في التربة والمزرعة الميكروبية حيث يفقد السيكلوالكان الكلور والأيدروجين لإعطاء حلقة غير مشبعة . التمثيل في المزرعة لمركب ٢,١ - دايبروموثيان (EDB يبدو أنه يتبع فقد الأيدروجين والهالوجين (Deniels , 1987&Belay) .

المركبات الهالوجينية : هجرة الهالوجين Halogen migration

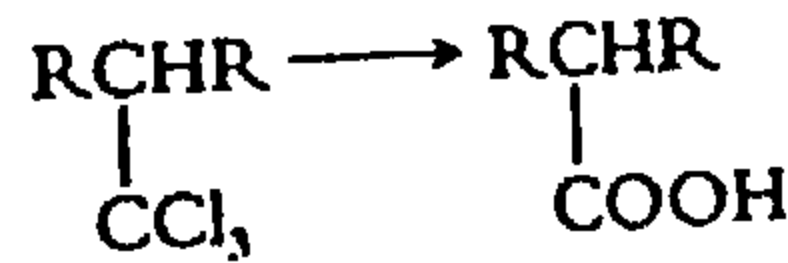
في بعض الحالات يحدث تفاعل يؤدي إلى هجرة الكلورين من ذرة كربون إلى أخرى . لذلك فإن الفطر يحول المركب ٤,٢ - دايكلورو فينوكسي أسيتيك أسيد (٤,٢ - د) إلى ٥,٢ - دايكلورو - ٤ - هيدروكسي فينوكسي أسيتيك أسيد حيث يحدث إحلال للكلورين من ذرة الكربون رقم (٤) وتتحرك لذرة الكربون رقم (٥) وفي مثال آخر واحدة من ذرات الكلورين في المركب ٢,١,١ - ترايكلوروإثيلين (TCE تتحرك حيث أن ذرات الكلور الثلاثة موجودة على ذرة كربون واحدة حيث تعمل البكتريا على تحويل TCE إلى ٢,٢,٢ - ترايكلورو إيثانول والتراي كلورو أسيتيك أسيد .

المركبات التي تحتوى على ترائى هالوميثيل $(RCC)_2$ ، $(RCF)_2$: التحول

العديد من الكيمائيات الزراعية تحتوى على ترائيكلوروميثيل أو مكون إحلالي ترائيكلوروميثيل . هذه المركبات يمكن أن تمثل كى تعطى الأحماض الكربوكسيلية المناظرة:



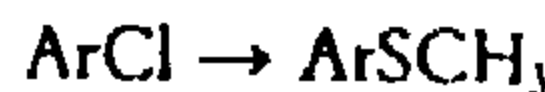
من الحالات الموثقة جيدا انهيار الددت فى المزرعة (Wedemeyer , 1967)
والمياه العذبة حيث R فى المعادلة هى ٤ - كلوروفينيل :



فى هذه العملية يحدث تكوين مواد متوسطة عديدة . العمليات التى تماثل بشكل كبير نفس النوع من التحول تحدث فى تمثيل النترابيرين [٢- كلورو - ٦ (ترائيكلوروميثيل) بيريدين] إلى ٦ - كلوروبيكولينيك أسيد فى المزرعة وفى التربة وكذلك إحلال ترائيكلوروميثيل فى المبيد الحشرى فلوفالينات بواسطة الكربوكسيل فى التربة (Staiger and Quistand , 1983) .

المركبات الهالوجينية : التحول إلى مشتقات ميثيل ثيو Methylthio

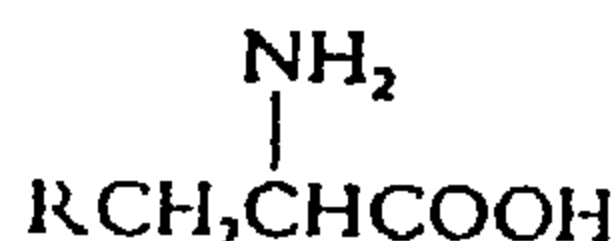
لقد حظيت العملية التى تقوم بها الكائنات الدقيقة بإحلال واحدة من ذرات الكلورين فى المركب ٤,٢ - دايكلورو - ١ - نيتروبنزين أو المبيد الفطرى كلوروثالونيل مع مجموعة الميثيل ثيو (Tahare et al.1981).



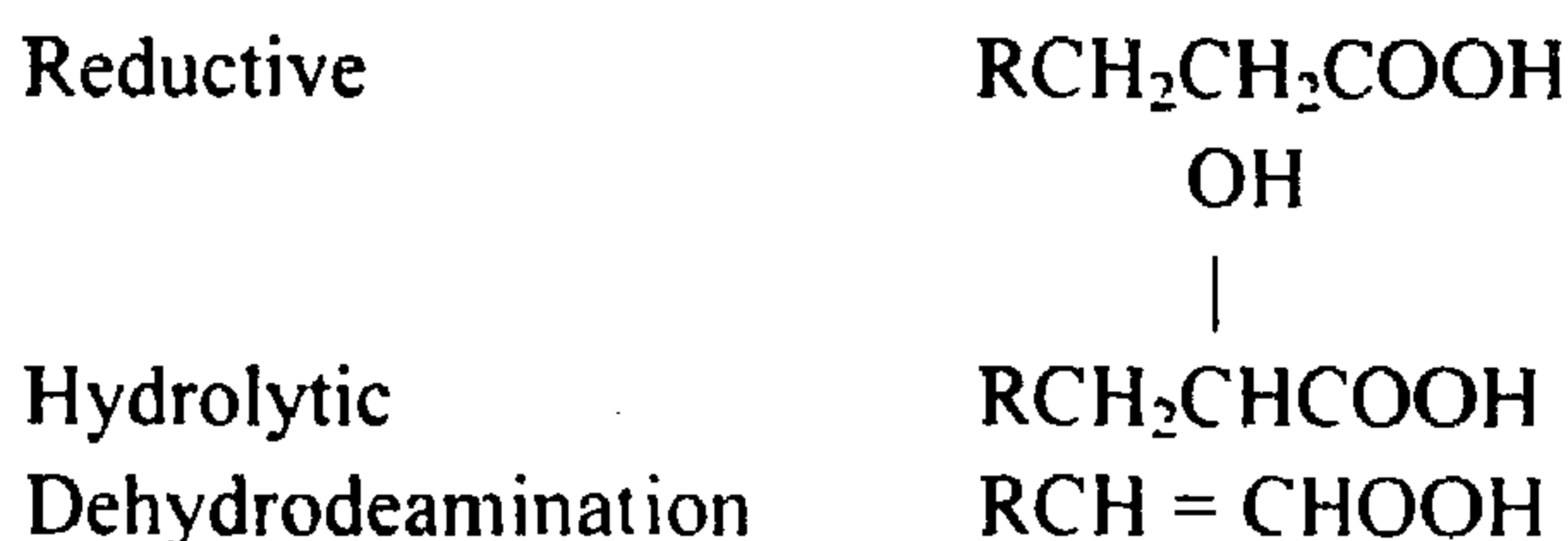
المادة الوسطية والمركب الذى يضاف إليه مجموعة ميثيل ثيو غير معروف . الميتريبوزين مبيد غير كلورينى يتحول كذلك إلى مركب ميثيل ثيو ولذلك إذا كان يوجد نظام شائع صارم فإن الهالوجين يجب أن يتحول إلى مادة ووسطية أخرى والتى بدورها تتحول إلى منتج ميثيل ثيو .

الأمينات : فقد الأمين الاختزالي Reductive deamination

النيتروجين (N) في الأمينات الأولية (RNH₂) يمكن أن يزال بواسطة ميكانيكية اختزال أو تحلل مائي أو فقد الايدروجين والأمين . الأحماض الأمينية من أكثر المجاميع التي درست في مركبات الأمينو الأولية وأن نموذج حمض الألفا أمينو .



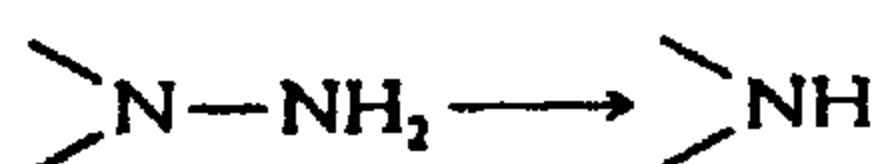
قد يحدث تمثيل ابتدائي لإنتاج الأمونيوم بالإضافة إلى المركبات التالية :



تحدث عملية اختزال متطابقة حيث تقوم البكتريا اللا هوائية باختزال مجاميع الأمينو لمركب تراي أمينو تولوين لإنتاج التولوين (Booqathy et al. 1993) مع مجموعة أمينو واحدة تكون العملية على النحو التالي :

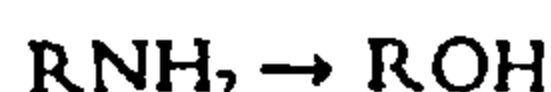


الأمينو المرتبط بالنيتروجين في المركبات الحلقية غير المتجانسة قد يحدث لها فقد أمين اختزالي كما في انهيار مبيد الحشائش ميثيريبيوزين في التربة والمبيد الحشري ميتامثيرون في المزرعة الميكروبية .

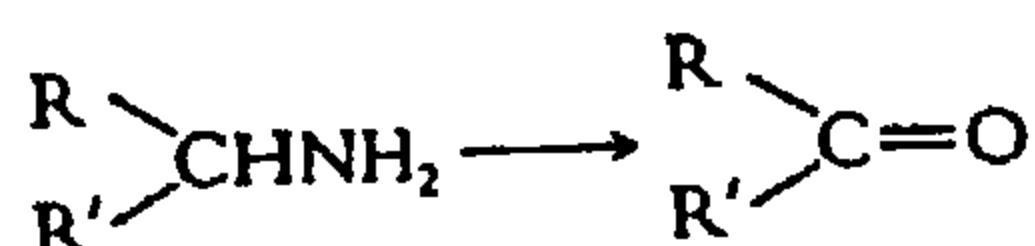
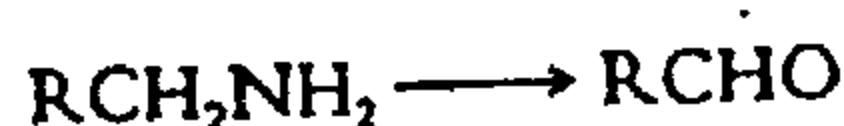


الأمينات : فقد الأمين عن طريق التحلل المائي Hydrolytic deamination

بالإضافة إلى الأحماض الأمينية فإن عدد من المركبات المخلقة يمكن أن تفقد مجموعة الأمين بواسطة التحلل المائي . الناتج هو مركب إيدروكسيلي مقابل . العديد من الأمثلة موجودة في الجدول (٧-١٣) .



بعض الأمينات قد تتحول إلى مركبات كربونيل . التفاعلات تكتب هكذا :



لقد حدث هذا التحول في المزرعة الميكروبية مع مركب بنزيل أمين والمبيد العشبي جلوفيسينات والسيكلوهكسامين . من المعروف أن مركب الكربونيل يتكون بعد فقد الأمين الابتدائي بالتحلل المائي .



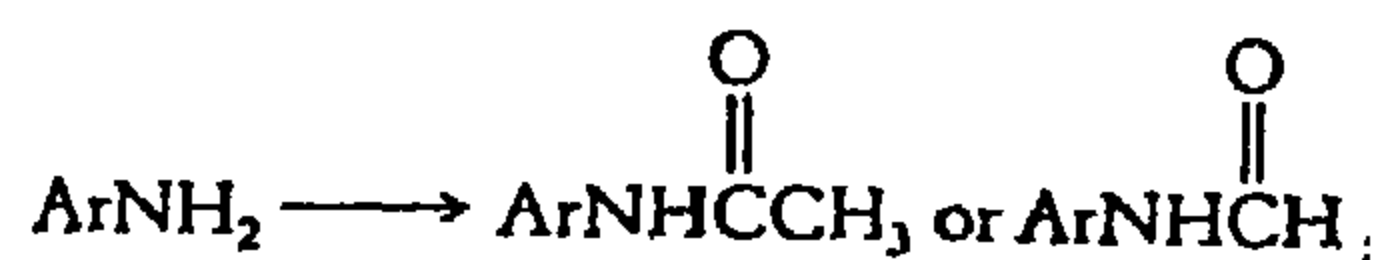
جدول (٧-١٣) : الوسائط ونواتج فقد الأمين بواسطة التحلل المائي

Substrate	Products	System	Reference
Anthranilic acid	2,3-Dihydroxybenzoate	Mc	Staron et al. (1966)
Asulan	4- Hydroxysulfonate	Mc	Balba et al. (1979)
Chlornitrofen	4- (2,4,6- Trichlorophenoxy)phenol	So	Oyamada and Kuwatuks (1979)
2-Chloro-1,3,5-triazine-4,6-diamine	Hydroxy derivative	Mc	Grossenbacher et al. (1984)
Cyclohexylamine	Cylohexanol	Mc	Tokieda et al. (1979)
Dinoseb	Hydroxy derivative	Mc	Kaake et al. (1995)
1,4-Diaminobenzene	4- Hydroxyaniline	Se	Udod (1972)

Mc = مزرعة مختلطة So = تربة se = ماء بحر

الأمينات Amines : الأسلة Acylation :

من الاقترانات الشائعة التي تحدث بواسطة الكائنات الدقيقة ن - أسلة في هذه العمليات فإن الامين العطري يتحول إلى مشتق ن - أسيل . من أكثر التفاعلات الشائعة ن - أسلة ون - فورمة N-formylations .



جدول (٧-١٤) : الوسائط ومنتجات ن - أسلة للأمينات العطرية

Substrate	Products	System	Reference
4-Aminoazobenzene	Acetanilides	Mc	Idaka et al. (1982)
Aniline	Acetanilide, formanilide	Mc	Cerniglia et al. (1981)
Anthranilic acid	N-Acetylanthranilic acid	Mc	Lubbe et al. (1986)
Benzidine	Mono-and diacetyl derivative	So	Lu et al. (1977)
Bifenox	Acetyl and formyl derivatives	So	Ohyama and Kuwatsuka (1978)
Chlomethoxyinil	Acetyl and propionyl derivatives	So	Niki and Kuwatsuka (1976)
4-Chloroaniline	Acetyl and propionyl derivatives	Mc	Engelhardt et al. (1977)
4-Chloroaniline	Acetyl and formyl derivatives	Mc	Freitag et al. (1984)
Chlornitrofen	Acetyl and fomyl derivatives	So	Oyamada and Kuwatsuka (1979)
3,4-Dichloro-4-nitroaniline	Formyl derivative	So	Keamey and Plimmer (1972)
Dinoseb	Acetyl derivative	Mc	Wallnofer et al. (1978)
Linuron	3,4-Dichloroacetanilide	Mc	Funtikova (1979)
4-Toluidine	Formyl and acetyl derivative	Se	Hallas and Alexander (1983)

se = مياه بحار

so = تربة

Mc = تربة مختلطة

ففي بعض الأحيان فإن مشتقات ن - بروبيونيل ($rCH_2ArNHCCH$) تتكون . بعض الأمثلة المبكرة مدونة في الجدول (٧-١٤) . حديثا وجد أن ن - الأسلة تحدث حيث تقوم الكائنات الدقيقة باختزال مركبات داي - تراينيترو بما فيها TNT إلى الأمينات العطرية المقابلة وبعدئذ تحدث أسلة الأمينات .

مركبات الأمينات Amines : ن - مثلة N - methylation

الأمينات الأولية قد يحدث لها ن - مثلة والمركب الناتج هو مونومثيل ، داي ميثيل أو كلاهما . كمثال فإن الكائنات الدقيقة في المزرعة يمكن أن تحول الأنيلين إلى ن - ميثيل ، ن ، ن - دايثيل أنيلين .

الأمينات الثانوية والثلاثية ومركبات ن - الرباعية : التحولات

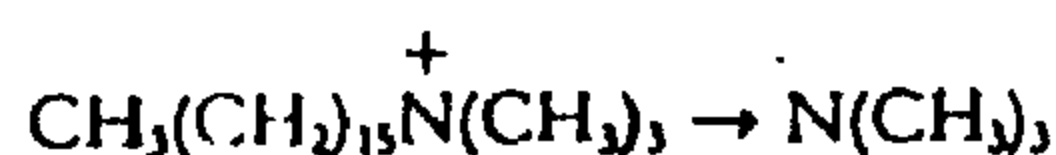
بعض الأمينات الثانوية والثلاثية ومركبات النتروجين الرباعية ذات تأثيرات بيئية كبيرة . عندما تكون المكونات الإحلالية المرتبطة بالنتروجين ومجاميع الالكيل فإن هذه الأجزاء يمكن إزالتها . لقد تأكد ذلك من إزالة مجاميع الاثيل والأيزوبروبيل المرتبطة بالنتروجين من مبيد الأترارين للحصول على منتجات ن - غير الكيلية وهي العملية التي تحدث في التربة وفي المزارع البكتيرية .



في هذه الحالات فإن الشق الذي يزال من النتروجين يحدث له إحلل بواسطة الأيدروجين . التمثيل بواسطة البكتريا للأمين الثلاثي قد تؤدي إلى إنتاج الأمين الثنائي كما يحدث مع تحول دوديسيل دايثيل أمين إلى مركب دايثيل أمين (Kroon et al., 1994) .

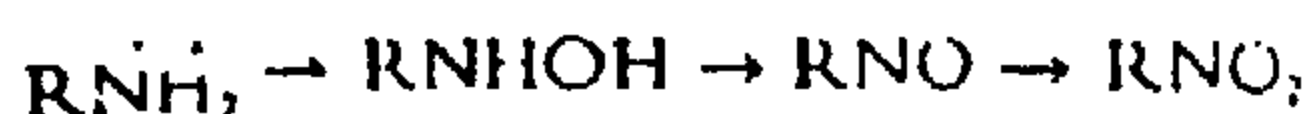


على نفس المنوال فإن الترايثيل أمين يبقى كمنتج عندما تقوم البكتريا بهدم مركبات النتروجين الرباعية هكسا ديسيل ترايثيل أمونيوم كلوريد .

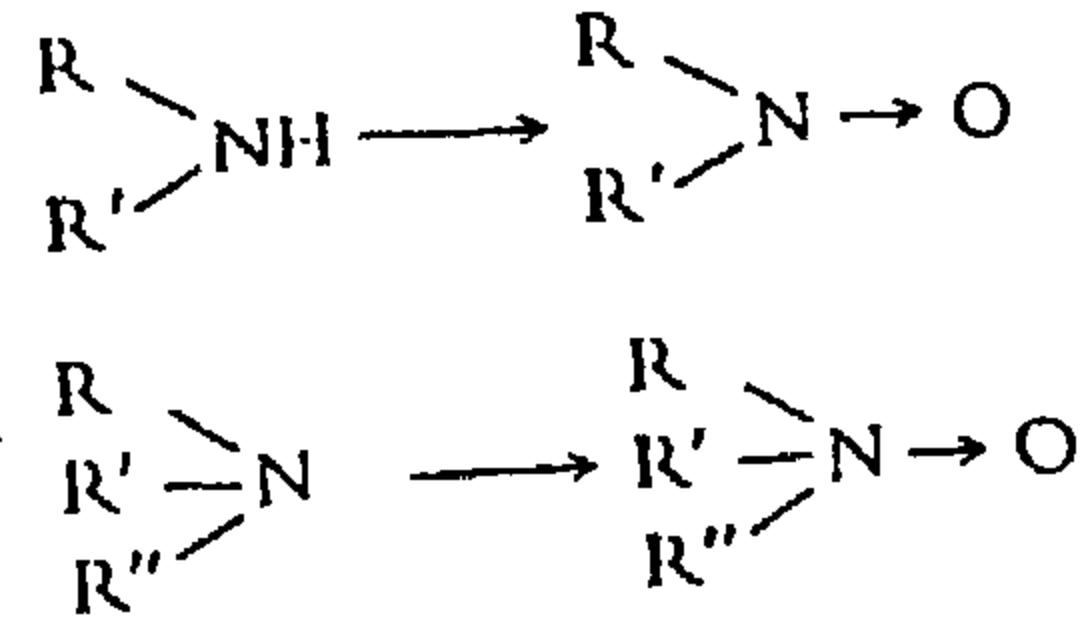


الأمينات Amines : ن - أكسدة N- oxidation

النتروجين في الأمينات الأولية قد تتأكسد . النواتج التي تتراكم قد تكون واحدة أو عديد من التفاعلات الآتية :



المنتجات الأكثر شيوعاً يبدو أنها مركبات النيترو (RNO_2) ولكن الهيدروكسيل أمينو ($RNHOH$) أو مشتقات النيتروزو (RNO) تظهر كذلك . الأمينات الثانوية ($RNHR$) أو الأمينات الثلاثية $[R(R')NR]$ قد تتحول إلى ن - أكاسيد المقابلة .



العديد من الأمثلة مدونة في الجدول (٧-١٥) .

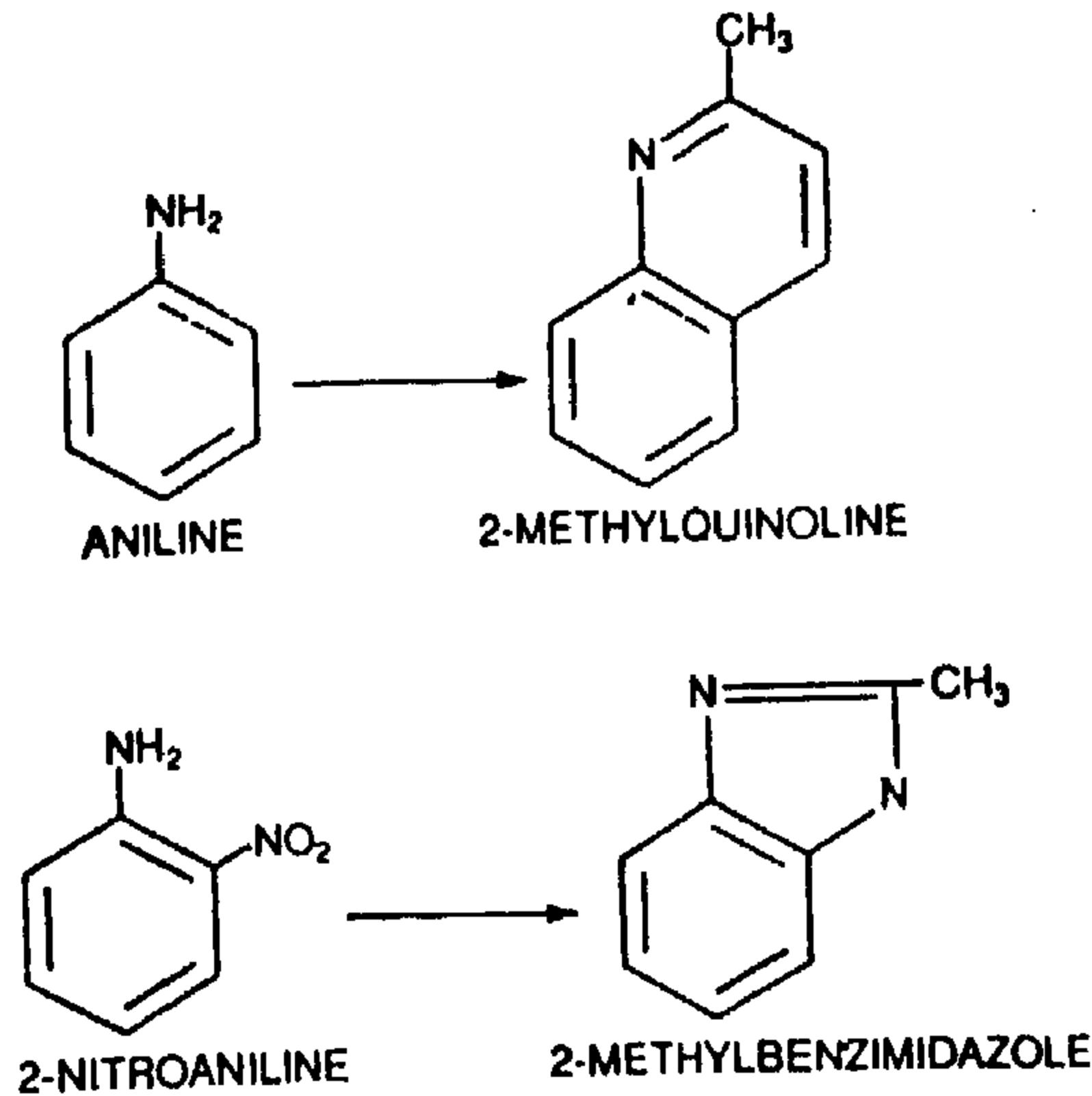
جدول (٧-١٥) : الوسائط ومنتجات ن - أكسدة الأمينات

Substrate	Products	System	Reference
4-Aminoben-zoate	4-Nitrobenzoate	Mc	Sloane et al. (1963)
2-Amino-4-nitrophenol	2,4-Dinitrophenol	Mc	Madhosingh (1961)
Aniline	Phenylhydroxylamine, nitrobenzene	Mc	Lyons et al.(1984). Russel et al. (1979)
4-Chloroaniline	4-Chlorophenylhydroxylamine. 4-chloronitrosobenzene	So,mc	Freitag et al.(1984).Kaufman et al. (1973)
3,4-Dichloroaniline	3,4-Dichlorophenylhydroxylamine, 3,4-dichloronitrosobenzene	Mc	Lee and Kim (1978)
2,6-Dimethylpyridine	N-oxide derivative	Mc	Kost et al.(1977)
Tridemorph	Tridemorph N-oxide	So	Otto and Drescher (1973)

Mc = مزرعة مختلطة so = تربة

الأمينات : التحول إلى المركبات النتروجينية الحلقية غير المتجانسة N- Heterocyclic

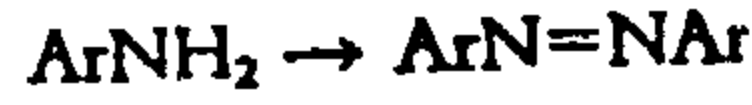
فى بعض الأحيان تتكون سلاسل جديدة من المنتجات فى تمثيل الأمينات العطرية والتى فيها تنتج مركب حلقى ثانى . إذا كان الوسيط يحتوى ذرة نيتروجين واحدة فإن الحلقة الثانية تحمل هذا النتروجين . هذا ولو أنه إذا كان الوسيط يحتوى على نيتروجين ثانى أورثو لمجموعة الأمينو فإن الحلقة الثانية تحتوى كلا ذرتى النتروجين . لذلك فإن الانيلين يتحول فى مياه الصرف إلى ٢- ميثيل كونيولين و ٢- نيتروأنيلين يتحول لينتج ٢- ميثيل إيميدزول ((Hallas and Alexander , 1983 . هذا موضح فى الشكل (٧-٤) . بعض مبيدات الحشائش تحتوى على داي اثيل أمينو $[CH_2CH_2N(CH_2CH_2)]_2$ أو دايبروبيل أمينو $[CH_2CH_2CH_2N(CH_2CH_2CH_2)]_2$ على الحلقة العطرية والأورثو الخاص بهذه المجاميع هو مجموعة نيترو . هذين المجموعتين يتحولان إلى إيميدازولات فى تفاعل مشابه لذلك الموضح فى الشكل (٧-٤) . هذا النوع من التحول سجل مع الدانيترامين فى التربة (Smith et al. 1973) والمزرعة الميكروبية .



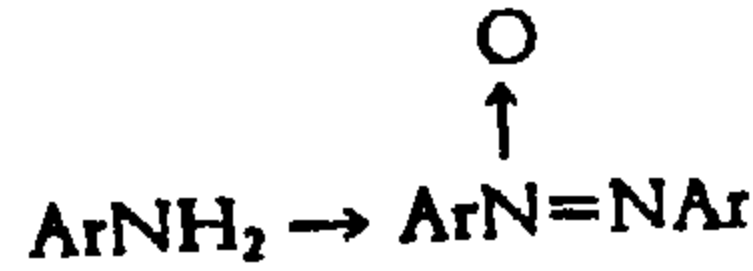
شكل (٧-٤) : التكوين الميكروبي للمركبات الحلقية غير المتجانسة النتروجينية . ومركب فلوكلورالين فى التربة ومركب أوريزالين فى التربة . فى هذه التحولات يفترض أن مجموعة الأمين تختزل ويتكون الاقتران لإضافة ذرة الكربون لواحد أو اثنين من ذرات النتروجين وتقلل الحلقة .

الأمينات Amines : الازدواجية Dimerization

هناك عدد من الأمينات العطرية تدخل في تفاعل الازدواجية أو الديمرية . المنتجات قد تكون الأزوبنزينات .



أو الأوكسي بنزينات .



في بعض الأحيان تدخل ن إضافية لتكوين الترايازين .



جدول (٧-١٦) : الوسائط ونواتج ديمرة الأمينات

Substrate	Products	System	Reference
4-Chloroaniline	4,4'-Dichloroazobenzene , 4,4'-dichloroazoxybenzene	Mc,so	Kaufman et al.(1973), Freitag et al.(1987)
4-Chloroaniline	1,3-Bis(4-chlorophenyl)triazene	Mc	Minard et al.(1977)
3,4-Dichloroaniline	3,3',4,4'-Tetrachloroazobenzene	So,mc	Bartha and Pramer (1967),Kaufman et al.(1972)
3,4-Dichloroaniline	1,3-Bis(3,4-dichlorophenyl)triazene	Mc	Corke et al.(1979)
2,4-Dinitrotoluene	2,2'-Dinitro-4,4'-azoxytoluene	Mc	McCormick et al.(1978)
Imugam	3,3',4,4'-Tetrachloroazobenzene	Si	Satiriou et al.(1976)
Karsil	3,3',4,4'-Tetrachloroazobenzene	So	Bartha (1968)
Swep	3,3',4,4'-Tetrachloroazobenzene	So	Bartha and Pramer (1969)
TNT	4,4'-Azoxy-2,2',6,6'-tetranitrotoluene	Mc	McComick et al. (1976)
Trifluralin	Azoxbenzene derivative	So	Golab et al.(1976)

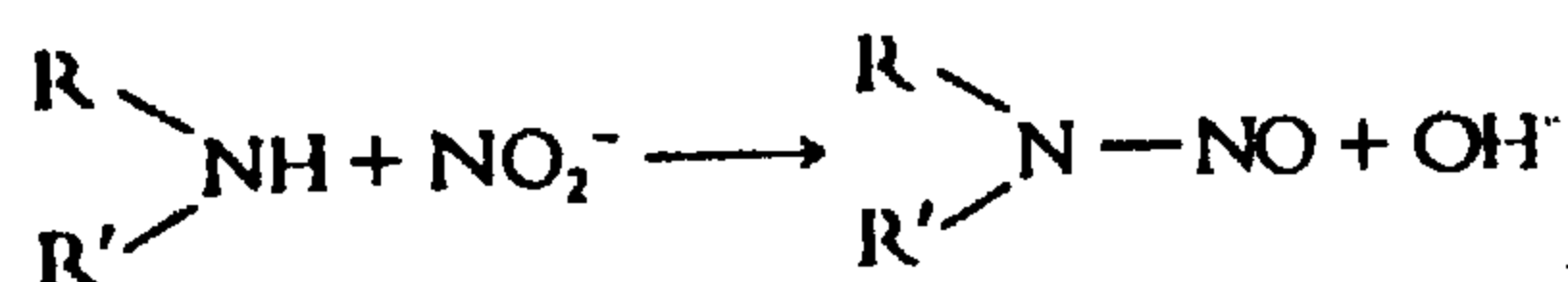
So = تربة

Mc = مزرعة مختلطة

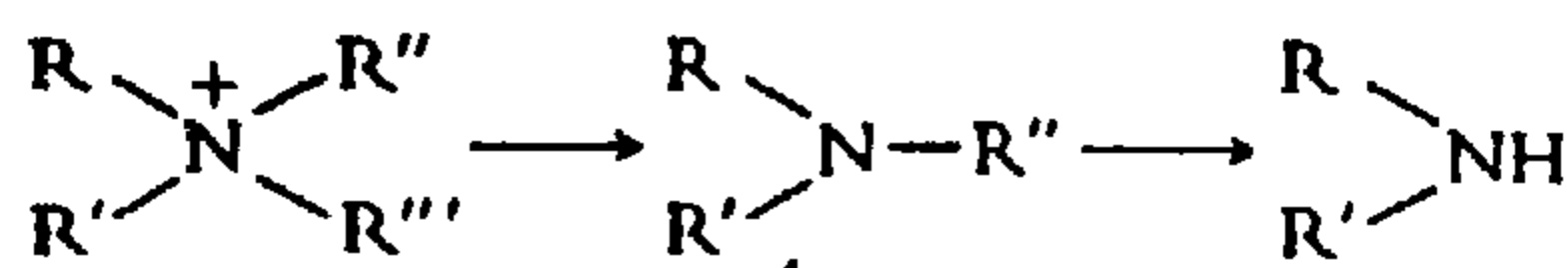
العملية قد تحدث بعد إدخال الأمين العطري إلى المزارع الميكروبية أو التربة أو قد تتطلب الخطوات الابتدائية لإنتاج الأمين التي يحدث لها حينئذ ديمرة كما في اختزال مجاميع الثيرو في مركب TNT أو الترايفلورالين أو سلاسل لخطوات أخرى مع المبيدات اميوجام ، كارسيل ، بروبائيل ، سويب لإنتاج المركب العطري المناسب . العديد من الأمثلة موجودة في الجدول (٧-١٦) . من الممكن أن خطوة الديمرة قد تكون غير حيوية

الأمينات الثانوية (RNHR') : ن - نترزة N-Nitrosation

مجاميع النيتروزو (NO -) قد تضاف إلى الأمينات الثانوية . هذه العملية التي تسمى ن - نيتروزو وهي ذات أهمية خاصة لأن العديد منه مركبات ن - نيتروزو (في الغالب تسمى نيتروزو أمينات) وهي سموم مزمنة وفي الغالب عند التركيزات المنخفضة. العديد أو معظمه تعتبر مواد مسرطنة ومحدثة للطفرات كما أن بعضها يحدث تشوهات خلقية . تفاعل ن - نيتروزو الفعلية تتضمن أمين ثانوى أو نتريت :



للتريت بتركيزات كافية لعملية ن - نيتروزو تتكون من النترات أو الأمونيوم في العديد من البيئات الطبيعية . الأمينات الثانوية كلية الوجود وقد تتكون في البيئات الطبيعية والملوثة من الأمينات الثلاثة أو مركبات النتروجين الرباعية .

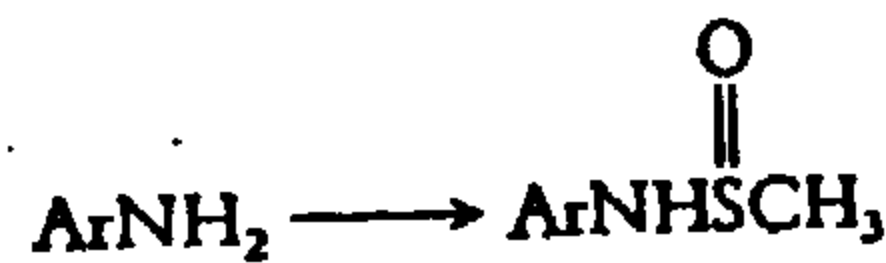


لقد سجلت ن - نيتروزوية لمركب دايمثيل أمين في التربة والمزارع الميكروبية والدايفنيل أمين في المزارع ومركب داي أمين في ماء البحيرات وماء الصرف ومركب

التراي ميثيل أمين في مياه الصرف والبحيرات والتربة والمزارع الميكروبية (Ayanaba et al., 1973).

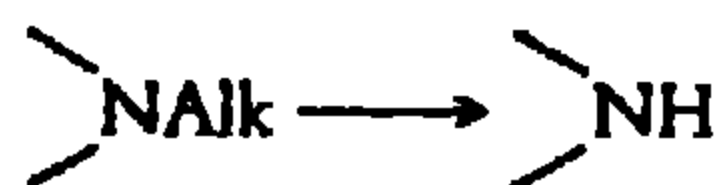
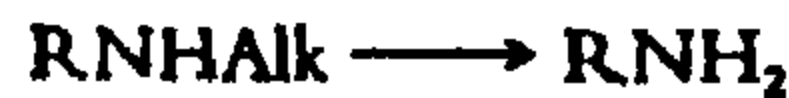
الأمينات : إضافة الكبريت addition S

التحول الجديد الذي لم يلاحظ في الغالب في إضافة الكبريت لمحتوى على مجموعة ميثيل إلى الأمين . الوسيط في المزرعة الميكروبية كان ٦,٢ - دانيترو - ٤ - ترايفلورومثيل أنيلين (Lusby et al. 1980) .



الكيل أمينات : ERNHALK, RN(ALK)₂, RN⁺(ALK)₃ : فقد الألكلة

الأمينات المختلفة المخلقة والطبيعية تحتوي على واحدة أو اثنين أو ثلاثة مجاميع الكيل . العديد من مبيدات الحشائش لها هذه التراكيب . المنتجات المخلقة والطبيعية قد تكون أمينات ثانوية (RNHR') أو ثلاثية. [R (R') NR] وشقوق الألكيل قد تكون ميثيل أو إيثيل أو مجاميع البروبيل - فقد الألكيل النتروجيني عملية اختزال من النادر تعريف الجزء الذي سيزال .



بعض الأمثلة موجودة في الجدول (٧-١٧) .

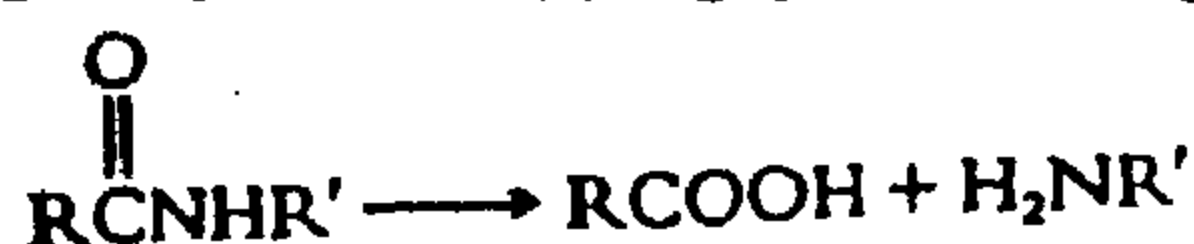
جدول (٧-١٧) : الوسائط ومنتجات ن - فقد الكلة

Substrate	Products	System	Reference
Atrazine	Mono – and didealkyl derivatives	So,mc	Beynon et al.(1972a), Behki and Khan (1994)
Chlortoluron	Mono – and dideethyl derivatives	So	Gross et al. (1979)
Dimethylethylamine	Ethylamine	Mc	Fahlbusch et al. (1983)
Dinitramine	Mono – and dideethyl derivatives	So	Smith et al. (1973)
Diuron	Mono – and dideethyl derivatives	So,mc	Dalton et al.(1966),Tilmans et al.(1978)
Fluchloralin	Dealkyl derivative	So	Keamey et al.(1976)
Fluometuron	Mono – and dideethyl derivatives	So,mc	Rickard and Camper (1978),Bozarth and Funderburk (1971)
Linuron	Mono – and dideethyl derivatives	Mc	Tilmans et al. (1978)
Monuron	Mono – and dideethyl derivatives	Mc	Tilmans et al. (1978)
Profluralin	Depropyl derivative	Mc	Stralka and Camper (1981)
Simazine	Mono – and dideethyl derivatives	So,mc	Beynon et al.(1972b), Keamey et al. (1965)
Trifluralin	Mono – and didepropyl derivatives	So,mc	Keamey et al.(1976)
Trimethylamine	Dimethylamine	Se,sw,mc	Ayanaba and Aelxander (1973 , 1974)

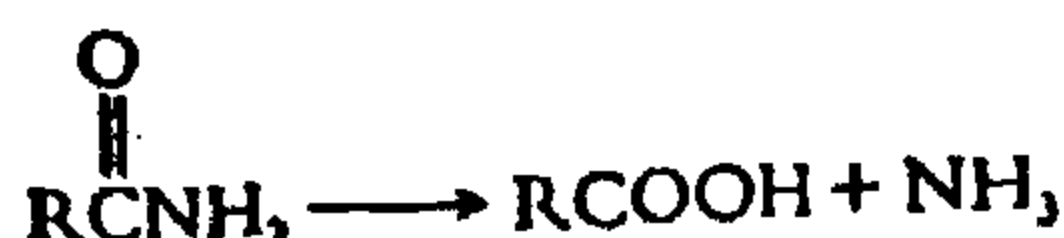
Mc = مزرعة مختلطة so = تربة sw = مياه صرف se = مياه بحر

الكاربامات (RC – NHR') والأميدات (RCNH₂) : الانقسام

عدد من مبيدات الحشائش والمبيدات الحشرية والفطرية من الكاربامات والأميدات توجد بين الكيمياء الصناعية . هذه قد تتحول إلى حامض الكربوكسيليك المقابل والأمين أو كلاهما . من النادر تعريف ناتج الانقسام :



بعض الأمثلة موجودة في الجدول (٧-١٨) .



جدول (٧-١٨) : الوسائط ونواتج انقسام الكاربامات والأميدات

Substrate	Products	System	Reference
Acrylamide	Acrylic acid	So	Nishikawa et al.(1979)
Alachlor	2,4-Diethylaniline	Mc	Tiedje and Hagedorn (1975)
Asulam	Sulfanilamide	Wo,mc	Smith and Milward (1983), Balba et al.(1979)
Barban	3-Chloroaniline	So,mc	Quilt et al.(1979), Wright and Forey , (1972)
Carbendazim	2-Aminobenzimidazole	So	Baude et al.(1974)
2-Chloro-benzamide	2-Chlorobenzoic acid	Mc	Fournier and Catoux (1972)
Disulfobenzuron	4-Chlorophenylurea	So,mc	Verloop et al. (1975), Seufferer et al. (1979)
Fluometuron	3-Trifluoromethylaniline	So	Bozath and Funderburk (1971)
Linuron	3,4-Dichloroaniline	Mc	Wallnofer (1969)
Metobromuron	4-Bromoaniline	Mc	Tweedy et al.(1970)
Propanil	3,4-Dichloroaniline	So	Bartha and Pramer (1967)

So = تربة mc = مزرعة مختلطة

النتريلات (RC=N⁻) : التحول إلى الأميدات وأحماض كربوكسيليك

العديد من النتريلات ذات أهمية في الصناعة أو كمبيدات . قد تتحول هذه المركبات إلى الأميدات أو أحماض الكربوكسيليك المناظرة أو كلاهما . تتابع التفاعل يبدو كالآتي :

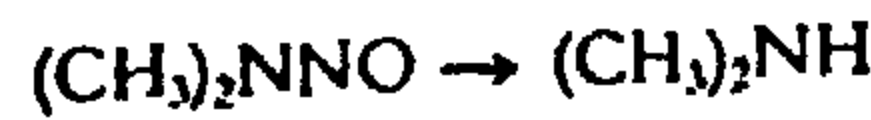


هذا النوع من التحول يحدث مع ثلاثة من البنزونيتريلات ثنائية الهالوجينية التي تحدث كمبيدات آفات تسمى دايكلوبينيل (, ١٩٧٢ Vrtb;ppl) في التربة والبروموكسينيل في التربة والمزارع الميكروبية (Collins, 1973) والايوكسينيل في

المزارع الميكروبية . تحدث تحولات مرافقة مع الاكريلونتريل وكذلك التراى اكريلونتريل فى المزارع الميكروبية ومبيد الحشائش سيانازين فى التربة (Beyhjon et al.1972b) .

مركبات ن - - نيتروزو (نيتروسامينات) : فقد النيتروزوية

كما ذكر فإن مركبات ن - نيتروزو ذات أهمية لأن العديد منها مسرطن أو مطفر أو يحدث تشوهات خلقية عند تركيزات منخفضة . هذه المركبات قد تتحول فى المزارع الميكروبية إلى الأمينات الثانوية المقابلة كما وجد مع مركب ن - نيتروزو دايثيل أمين (Royland and Grasso , 1975) .



أزوبنزينات Azobenzenes : الاختزال : Reduction :

فى بعض الأحيان تكون الكائنات الدقيقة قادرة على اختزال مركبات ن و ن - ديمر والأزوبنزين إلى الأمينات المقابلة كما هو الحال مع مركب ٤ - أمينو أزوبنزين فى المزرعة الميكروبية (Idaka et al.1982)



مركبات نيترو (ArNO) : الاختزال

فى تمثيل مركبات النيترو العطرية التى تحتوى مجموعة نيترو واحدة (ArNO₂) فإن التحول فى الغالب يستلزم اختزال متتابع لتكوين النيتروزو أو الهيدروكسيل امينو ومركبات الأمينو المناظرة .



هذا ولو أن المادتين الوسيطتين قد لا يكشف عنهما وقد يتم اخراجها وثباتها . نفس النوع من التتابع قد يحدث عندما يحتوى الوسيط على مجموعتين أو ثلاثة من النيترو ولكن مجموعة أو أخرى من النيترو فى هذه الحالات قد تحتزل بشكل كامل إلى -NH₂ وقد يحدث اختزال جزئى إلى -NO أو -NHOH أو تظل بدون تغيير . أى من هذه المركبات سيوجد يعتمد على نوع الكائن الدقيق الذى قام بالتحول . الاختزال الكامل تأكد عند تحول النيتروفينولات ، ٤ - نيتروبنزويك أسيد ، ٤ - نيتروأنيلين إلى مركبات الأمينو المقابلة بواسطة الميكروبات اللا هوائية (Goronsty et al. 1993) . هذه الاختزالات قد

تجرى كذلك بواسطة بعض الكائنات الدقيقة الهوائية وفي البيئات الهوائية . تكوين مركبات ٢- نيتروزو - ، ٢- هيدروكسيل أمينو ، ٢- أمينو -٦- نيتروتولوين من ٦,٢ - دانيتروتولوين بواسطة البكتريا والتي تحدث التحول في خطوات متتابعة ولكن واحد فقط من إحلالات النيترو بينما نوع آخر من البكتريا يكون اثنان من مونو هيدروكسيل أمينو دانيتروتولونيات | $(O_2N)_2 ArNHOH$ | واثنان من أمينو دانيتروتولوين $(O_2N)_2$ | $Ar(NH_2)_2$ وكذلك داي أمينو مونونيتروتولوين $(O_2N) Ar (NH_2)_2$ | من مركب ٦,٤,٢ - ترانيتروليوين (TNT) . مع إمكانية واحد أو اثنين أو ثلاثة إحلالات والتي قد تكون - rNO ، $rNHOH$ ، NO أو rNH - فإن المركب المتراكم قد يكون واحد من عديد وقد وجد عديد من المركبات . بالإضافة إلى ذلك وفي بعض الحالات كما في التحول البكتيري لمركب ٤,٢ - دانيتروفينول إلى ٢- هيدروكسي - ٥ - نيترو بيثا ٤,٢ - داي انسيويك أسيد (Ecker et al. 1992) تظل مجموعة نيترو باقية حتى بعد انقسام حلقة البنزين . توجد أمثلة إضافية مدونة في الجدول (٧-١٩) .

جدول (٧-١٩) : الوسائط ومنتجات اختزال مجاميع النيترو

Substrate	Products	System	Reference
4-Chloronitrobenzene	Nitroso,hydroxylamino,nd amino derivatives	Mc	Corbett and Corbett (1981)
2,6-Dichloro-4-nitroaniline	Amino derivative	So	Van Alfen and kosuge (1976)
1,2-Dinitrobenzene	Nitroaniline	Se	Hallas and Alexander (1983)
2,4-Dinitrophenol	2-Amino-4-nitrophenol	Mc	Madhosingh (1961)
Methyl parathion	Amino methyl parathion	So	Adhya et al. (1981)
Nitrobenzene	Aniline	Se,mc	Hallas and Alexander (1983), Catwright and Cain (1959)
4-Nitrobenzoic acid	4-Hydroxylaminobenzoic acid	Mc	Gingell (1973)
Nitroluenes	Toluidines	Se	Hallas and Alexander (1983)
Parathion	Aminoparathion	So	Adhya et al. (1981)
RDY	Trinitrosotriazine	Se	McComick et al.(1980)
TNT	4-Amino-2,6-dinitrotoluene	Gw,so	Pereira et al.(1979),Penningtoh and Patrick (1990)
3-Trifluoro-methyl-4-nitrophenol	Amino derivative	Sw	Bothwell et al. (1973)

Mc = مزرعة مختلطة so = تربة se = مياه بحر gw = مياه أرضية sw = مياه صرف

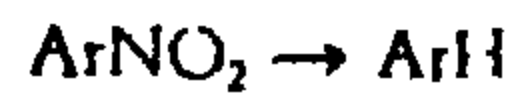
مركبات نيترو : فقد النترنة بالتحلل المائي Hydrolytic denitration

بعض الكائنات الدقيقة قادرة على إزالة مجموعة النيترو بواسطة التحلل المائي تاركة مجموعة ايدروكسيل مكانها . يفترض أن ذرة النتروجين N تنفرد على صورة نتريت :



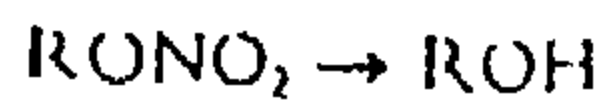
هذا تأكد في التحول الذي يحدث في المزارع الميكروبية لمركب ٤ - نيتروفينول إلى هيدركونسوم (Gibson & Spain , 1991) ومبيد الحشائش DNOC (٦,٤ - دانيترو - أورتو - كريزول) إلى ٥,٣,٢ - تراى هيدروكسى تولوين (Tewfit and Evans , 1966) ومركب ٣,١ - دانيتروبنزين إلى النيتروفينول (Dey and Godbole , 1986)

مركبات نيترو : فقد النترنة بالاختزال Reductive denitration

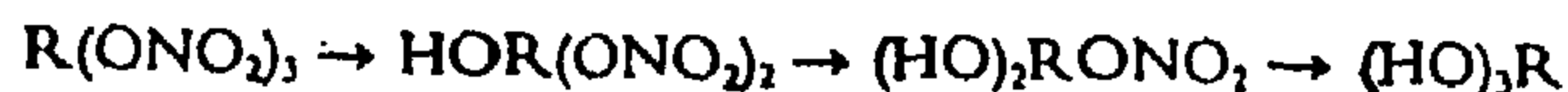


لقد تأكد هذا التحول بواسطة البكتريا التي تحول ٥,١ - دانيتروبنزين إلى ٥ - نيتروبنزين (Dopathy et al., 1994) .

استرات النترات (RONO₂) الانقسام

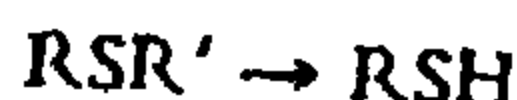


استرات المونو - ، الداى - ، التراى نترات تتعرض للانحياز الحيوى حيث يحدث احلال مجموعة الايدروكسيل OH - بمجموعة ONO₂ - النواتج تكون مونو ، داى ، تراى هيدروكسى . كمثال فإن مركب جلسريل تراى نترات (يطلق عليه بشيوع نيتروجلسرين) يتحول فى خطوات متتابعة بواسطة المزارع الميكروبية إلى جلسرول دانيترات وبعد ذلك إلى مشابهات جلسرول مونونترات وفى النهاية إلى جلسرول . على نفس المنوال فإن الاثيلين حليكول دانيترات ينهار بواسطة البكتريا إلى الاثيلين حليكول . فى هذه استرات النترات يمكن توضيح التتابع كما يلى :



الرابطه كربون - كبريت : الانقسام C - S Cleavage

عدد من المركبات الهامة بيئيا تحتوى على روابط ك - كس . هذه تتضمن الثيواتيرات (RSR') وأحماض السلفونيك (H₂RSO₂) . من الشائع أن طبيعة تفاعل الانقسام غير مؤكدة بسبب قلة عدد المركبات التى عزلت . مع الثيواتيرات تنتج الثيول (RSH) كما فى حالة الميثيونين والاثيونين فى التربة . يحدث نوع مشابه من التحول الذى يودى إلى هدم مركب أودرام فى المزرعة الميكروبية :



فى انهيار المبيد الحشرى ملاثيون فى التربة والمزارع الميكروبية ثم تعريف كلا مركبى الانقسام وكل منها تحت ظروف مختلفة من الاختبارات ويبدو أن التفاعل يمثل بهذه المعادلة :

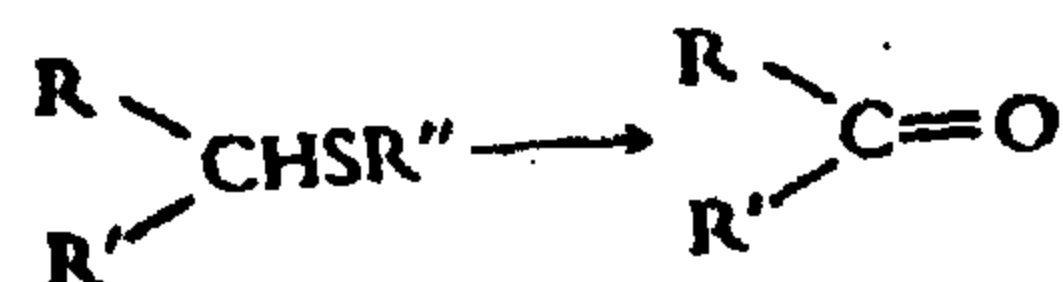


الملاثيون ليس ثيواتير ولكن بدلاً من ذلك ترتبط ذرة الكبريت مع ذرة كربون واحدة وذرة فوسفور واحدة.

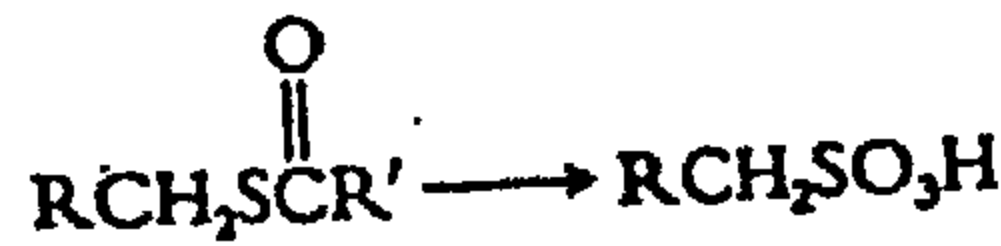
فى تمثيل المركبات الأخرى فإن انقسام الرابطه ك - كس يودى إلى تكوين مشتق هيدروكسى كما فى حالة مبيد الحشائش أميثرين فى المزرعة الميكروبية (Cook and Hutter , 1982) .



أو يتكون مشتق كربونيل أحيانا كما فى حالة المبيد الفطرى دينمرت فى التربة (Ohkawa et al., 1975) :



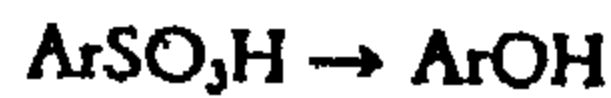
هذا بينما مبيد الحشائش أوربينكارب ينهار وينتج حامض السلفونيك (Ikeda et al. 1986) :



العديد من المسود ذات النشاط السطحي Surfactants هي أحماض سلفونيك أو سلفونات . هذه المركبات تستخدم على نطاق واسع كمنظفات . في المزرعة تقوم الكائنات الدقيقة بتمثيل السلفونات البسيطة مثل بنزين سلفونات و ٤ - تولوين سلفونات إلى مركبات هيدروكسي . ينفرد الكبريت على صورة سلفات أو سلفيت (Cin and Fovrr , 1966) :

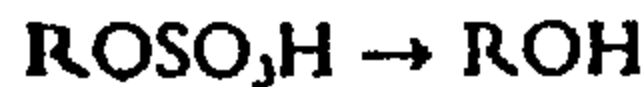


في انهيار الكيل بنزين سلفونات الذي فيه يرتبط السلفونات بحلقة البنزين فإن الانقسام ينتج مركب هيدروكسي كذلك وسلفيت أو سلفات :



إسترات السلفات (ROSO₃H) : الانقسام

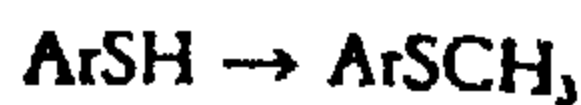
انقسام هذه الاسترات يعطى الكحولات المناظرة . السلفات قد تكون الناتج غير العضوى (Van Ginkel , 1996) :



هناك مثالان هما التحول الميكروبي لمركب صوديوم دوديسيل سلفات (المادة ذات الجذب السطحي SDS) إلى دوديكانول وتحول مبيد الحشائش ٢ - (٤,٢ - دايكلوروفينوكسى) اثيل سلفات إلى ٢ - (٤,٢ - دايكلوروفينوكسى) ايثانول في التربة أو المزرعة الميكروبية .

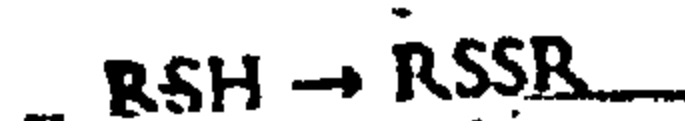
الثيولات (RSH) : المثلة Methylation

العديد من الثيولات معروف أنها تحدث لها مثلة كما فى البنزين ثيولات الاحلالية فى مياه الصرف وفى المزرعة الميكروبية (Drotar and Fall , 1985) :



الثيولات Thiols : الديمرة Dimerization

العديد من الثيولات البسيطة تتحول إلى ديمرات :



كمثال ٤ - ميركابتوبنزوات فى المزرعة الميكروبية يتحول إلى مركب ٤,٤ - دايثيوبنزوات مع تكوين دايثيل دايثيليد من الميثونين فى التربة وقد يحدث ذلك كنتاج لتكوين المواد المتوسطة لثيول الميثان (ch_3sh). عدد من المبيدات التى تحتوى الكبريت تتحول إلى دايمل تحتوى على دايثيليد ($\text{SS} - -$) ويفترض أن هذا يحدث بعد أن يتحول المبيد أولاً إلى الثيول كما فى البنتيوكارب فى المزرعة الميكروبية ومركب أزينوفوس مثيل ومركب ديثمريت والهينوزان فى التربة .

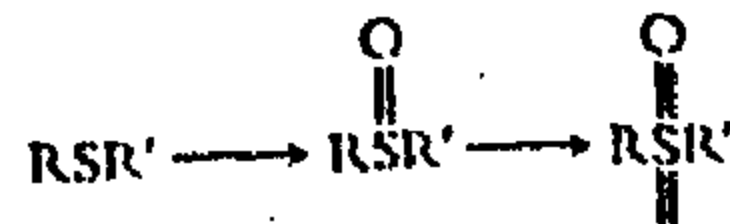
الثيواتيرات (RSR') : الأكسدة (Thioethers (RSR'))

هناك عدد من المركبات الطبيعية والمخلقة ذات أهمية بيئية خاصة وهى الثيواتيرات. لقد بذلت مجهودات كبيرة لدراسة تحولها بسبب أن بعض هذه المبيدات تستخدم على نطاق واسع . من الناحية الخصائصية فإن هذه المركبات تتأكسد إلى السلفوكسيدات والسلفونات المناظرة . قائمة من المبيدات الحشرية التى تحتوى على الثيواتيرو مبيدات الأعشاب والمبيدات الحشرية التى فيها الكبريت (S) تتأكسد إلى سلفوكسيد و / أو سلفون موجود فى الجدول (٧-٢) .

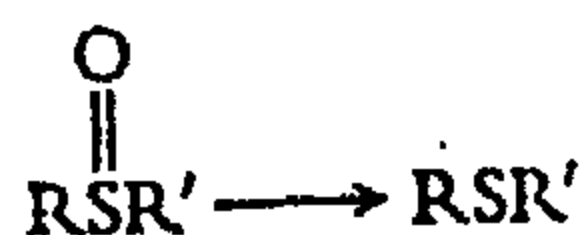
جدول (٧-٢) : الوسائط ونواتج أكسدة الثيواتيرات

Substrate	Products	System	Reference
Aldicarb	Sulfoxide,sulfone	So	Richey et al.(1977)
Benthiocarb	Sulfoxide	So	Ishikawa et al.(1976)
Carboxin	Sulfoxide,sulfone	So,sw,mc	Chin et al.(1970),Wallnofer et al. (1972)
Disulfoton	Sulfoxide,sulfone	So	Clapp et al.(1976)
Ethiofencarb	Sulfoxide,sulfone	So,sw	Drager (1977)
Fensulfoton	Sulfone	So	Chisholm (1974)
Fenthion	Sulfoxide	Mc	Wallnofer et al,(1976)
Phorate	Sulfoxide,sulfone	So,mc	Lichrenstein et al.(1974),Le Patourel and Wright (1976)
Terbutryn	Sulfoxide	Sd	Muir and Yarechewski (1982)

So = تربة sw = مياه صرف mc = مزرعة مختلطة sd = رواسب القاع

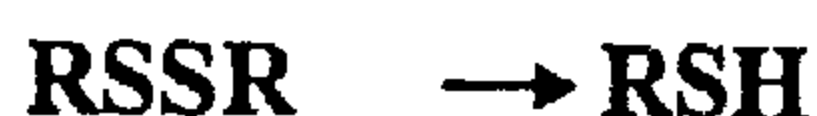


يحدث نفس التحول حيث تقوم الكائنات الدقيقة فى المزرعة الميكروبية بأكسدة مركب دايينزوفين وهو ثيواتير غير ابادى كمبيد إلى السلفوكسيد المناظر . هناك دليل على حدوث اختزال للسلفوكسيدات مثل سلفوكسيد الفورات الذى يختزل فى التربة وسلفوكسيدات مركب فينسلفونثيون والدايمثيل سلفيد الذى يختزل فى المزرعة الميكروبية .



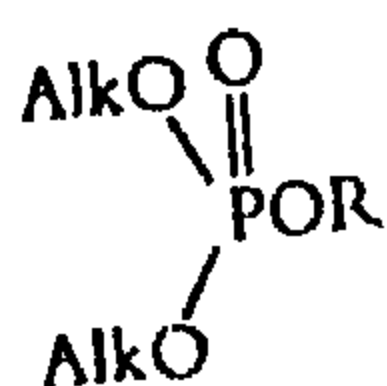
الدايسلفيدات (RSSR) : الانقسام

الدايسلفيدات ثيرام معروف أنه ينقسم . ناتج الانقسام لهذا المبيد الفطرى فى التربة والمزرعة الميكروبية هو الناتج الاختزالى للمونومير .

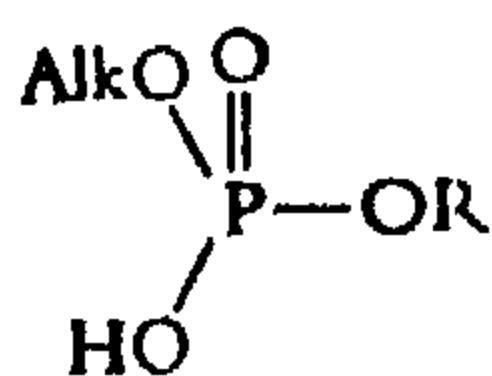


إسترات الفوسفات Phosphate esters : الانقسام

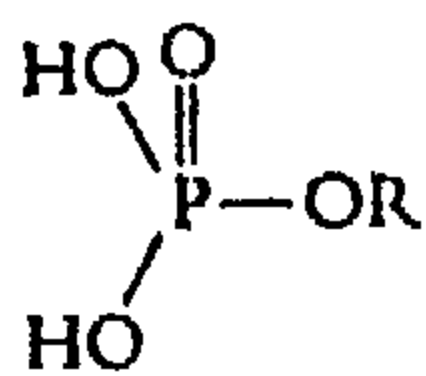
عدد من المبيدات الحشرية عبارة عن إسترات الفوسفات . هذا هو التركيب العام .



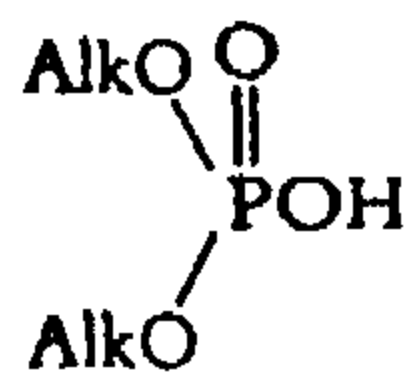
حيث AL قد تكون مجموعة ميثيل أو اثيل . تركيب الشق R يتفاوت بشكل كبير .
المنتجات التقليدية لانهيائها تشمل مشتق مونو الكيل (I) والمركب عديم الالكلة II والداى
الكيل فوسفات III و/ أو واحد أو العديد من نواتج التمثيل التى تتكون من مجموعة



I



II

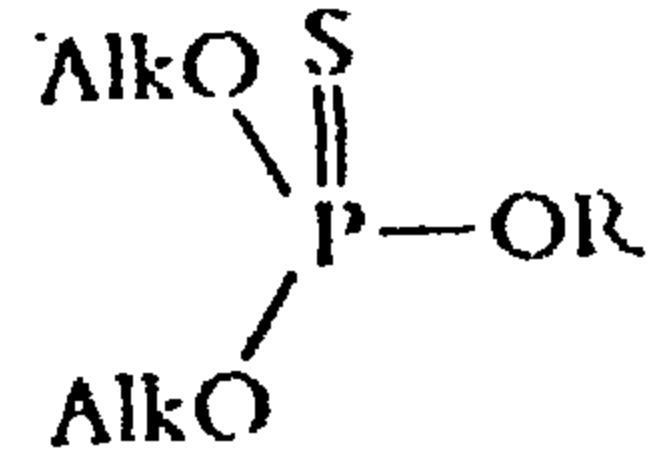


III

هذه المنتجات تتج مع انهيار الكلورفينيفوس ومبيد الجاريدونا فى التربة والدايكلوروفوس فى المزرعة البكتيرية .

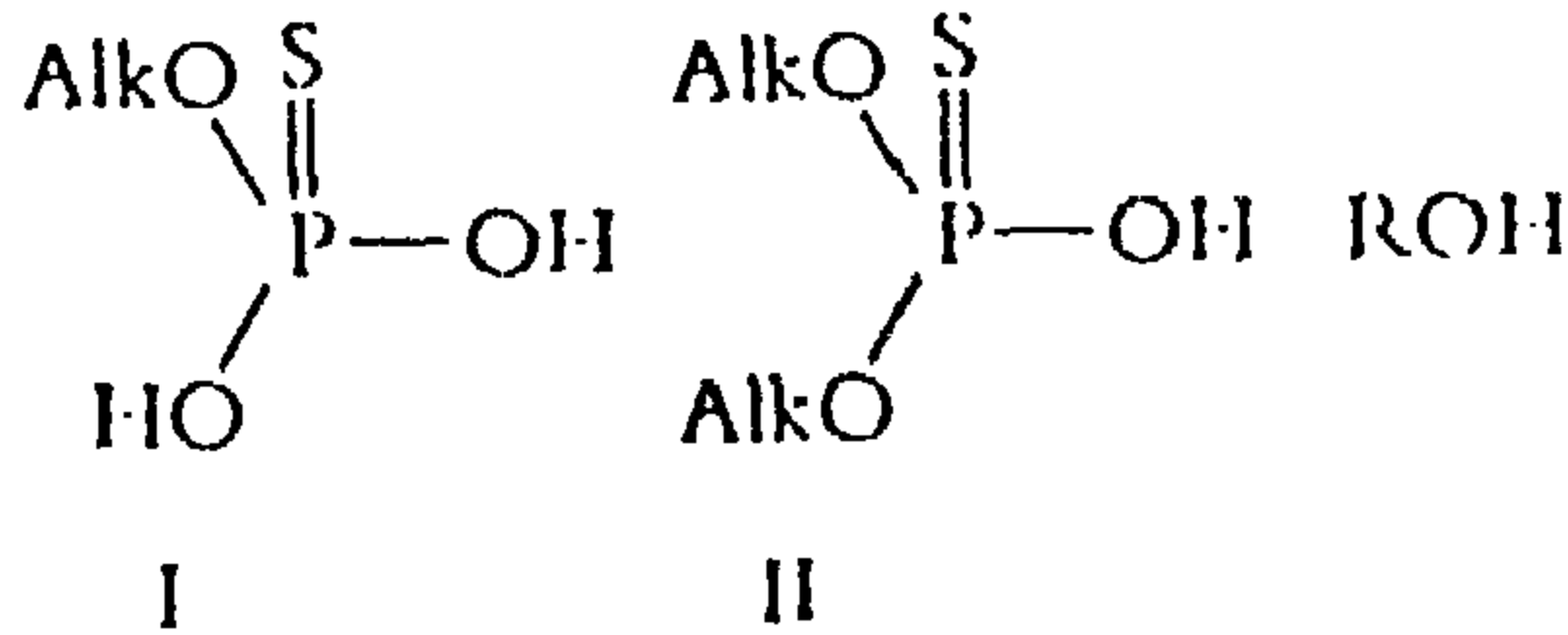
الفوسفوروثيووات Phosphorothioates : الانقسام

مجموعة من الفوسفوروثيووات تمثل مبيدات حشرية قوية وفعالة .



فى هذا المقام الالكيل الشائع يكون مجموعة ميثيل او اثيل وتركيب R تتفاوت بشكل عريض . نواتج الانهيار قد تكون واحد أو أكثر من الآتى :

مشتق أحادى الالكيل (I ، دأى الكيل فوسفوروثيووات) (II ومركب هيدروكسى مشتق من مجموعة R المذكورة على صورة ROH) :



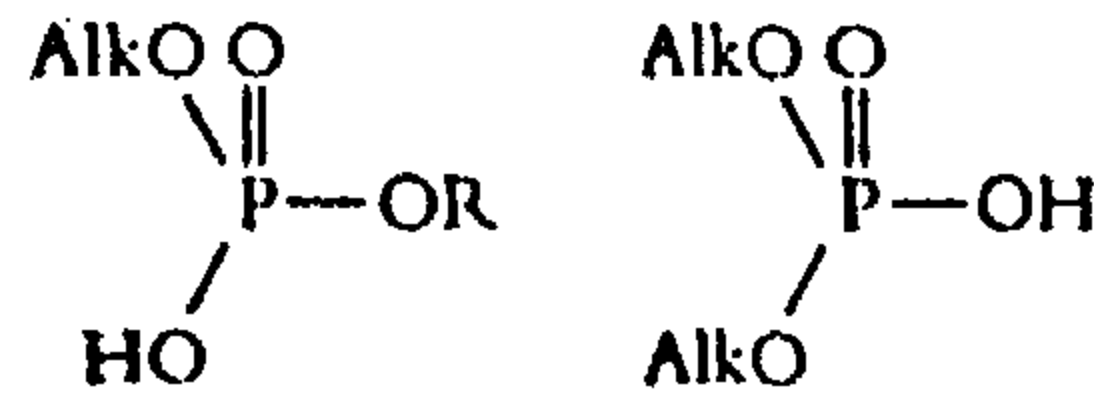
الأمثلة موجودة فى الجدول (٧-٢١) .

جدول (٧-٢١) : منتجات انهيار الفوسفوروثيوات

Substrate	Products	System	Reference
Chlorpyrifos	ROH	So	Racke et al. (1994)
Cyanox	Monodealkyl derivative, ROH	So	Chiba et al.(1976)
Dasanit	Dialkylphosphorothioate	Mc	Rosenberg and Alexander(1979)
Diazinon	ROH	So,mc	Sethunathan and Pathak (1972),Sethunathan and Yoshida (1973a)
Diazinon	Dialkylphorothioate	So	Konrad et al.(1967)
Fenitrothion	Monodealkyl derivative ROH	So	Takimoto et al.(1976)
Fenitrothion	Dialkylphosphorothioate , ROH	Mc	Miyamo et al.(1966),Baarschers and Heitland (1986)
Fenthion	ROH	Mc	Wallnofer et al.(1978)
Methyl parathion	ROH	So	Misra et al. (1992)
Parathion	Monodealkyl derivative , ROH	So	Adhya et al. (1981),Sethunathan and Yoshida (1973b)
Parathion	Dialkylphosphorothioate , ROH	Mc	Munnecke and Hsieh (1976)

So = تربة mc = مزرعة مختلطة

بالإضافة إلى ذلك وكما سيوضح فيما يلي فإن نرة الكبريت قد يحدث لها إحلال بذرة الأكسجين ومن ثم فإن المنتجات قد تكون على النحو التالي :

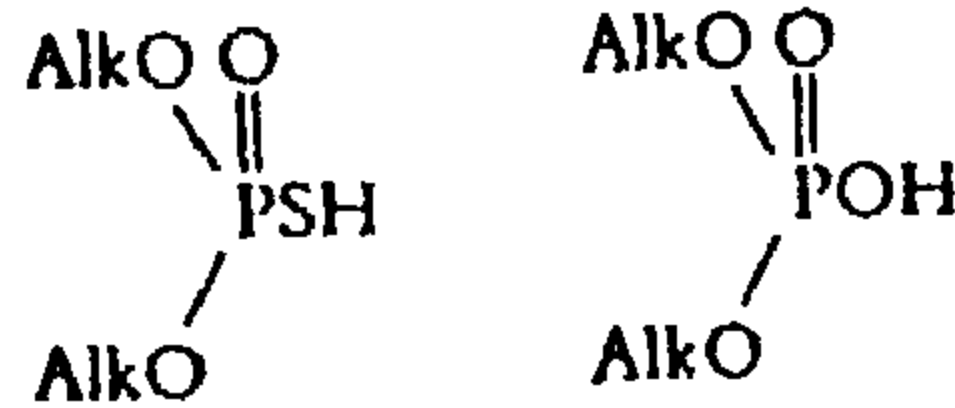


فوسفوروثيولات Phosphorothiolates : الانهيار : degradation

بعض المبيدات الحشرية تمثل الفوسفوروثيولات ولها التركيب التالي :

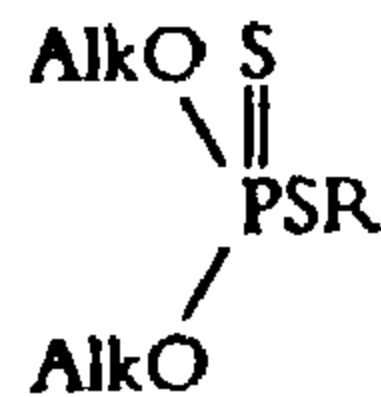


الدراسات على أحد المركبات المسمى كيتازين أ (حيث الألكيل عبارة عن مجموعة أيزوبروبيل) أظهر أن المنتجات في التربة والمزعة الميكروبية تشمل الآتي :

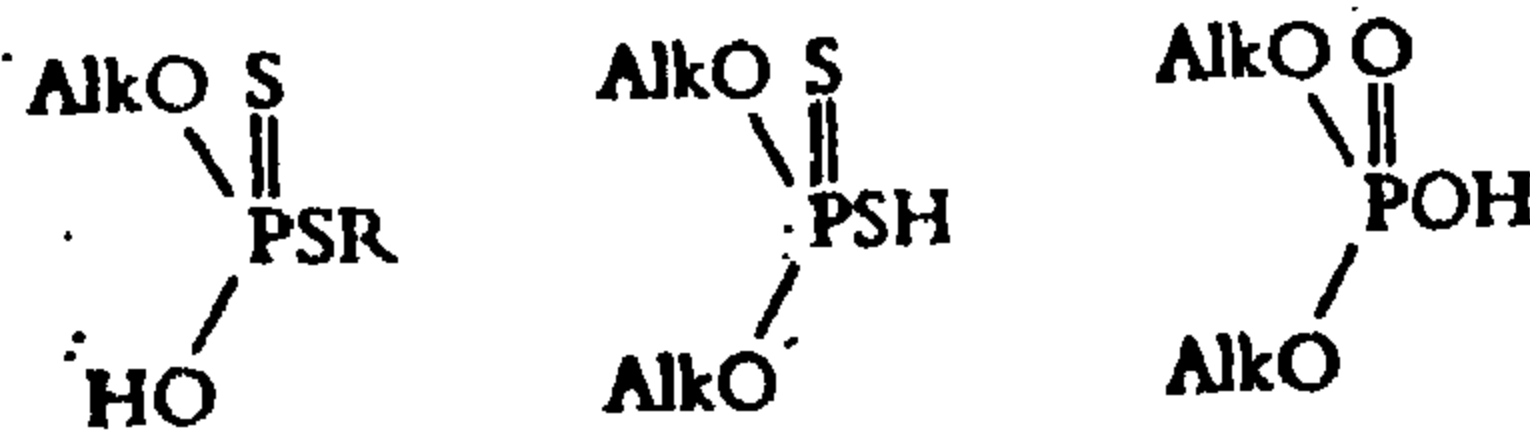


فوسفورو دايتيوات Phosphorodithioates : الانقسام

بعض المبيدات الحشرية تتبع الفوسفورو دايتيوات :



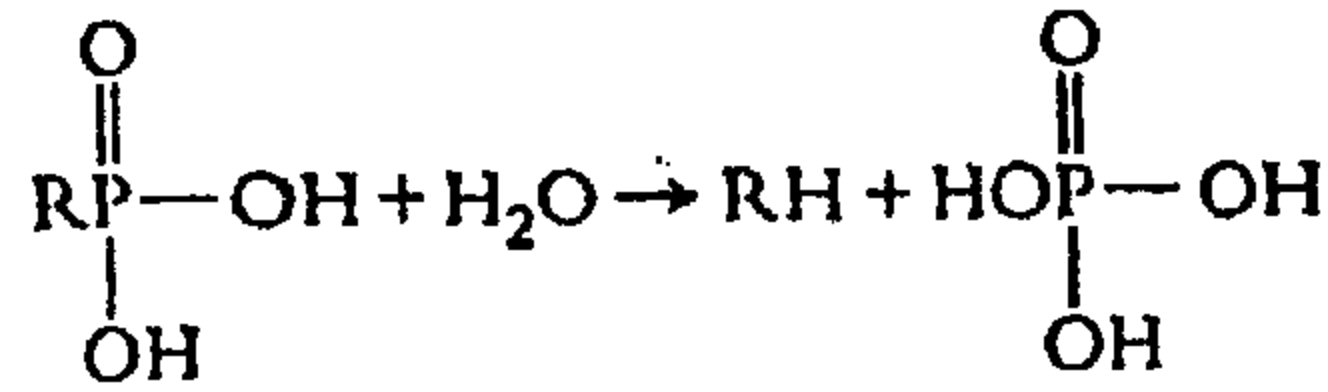
النواتج التي تكونت من الملائيون والدايمثوات والترايثلون في التربة والمزعة الميكروبية أو كلاهما تشمل هذه التراكيب :



الفوسفونات Phosphonates : الانقسام : Cleavage

تستخدم الفوسفات لأغراض عديدة . بعض منها مبيدات حشرية ومن أكثر مبيدات الحشائش شيوعاً الفوسفونات . بالإضافة إلى ذلك فإن بعضاً منها عبارة عن غازات أعصاب تستخدم في الحروب الكيميائية وهي من الفوسفات . تختلف هذه المجموعة عن الفوسفات العضوية حيث أن الفوسفور في الفوسفونات يرتبط مباشرة بذرة الكربون . بسبب الرابطة ك - فو فإن مصيرها في البيئة يختلف بشكل واضح عن مصير الفوسفات العضوية .

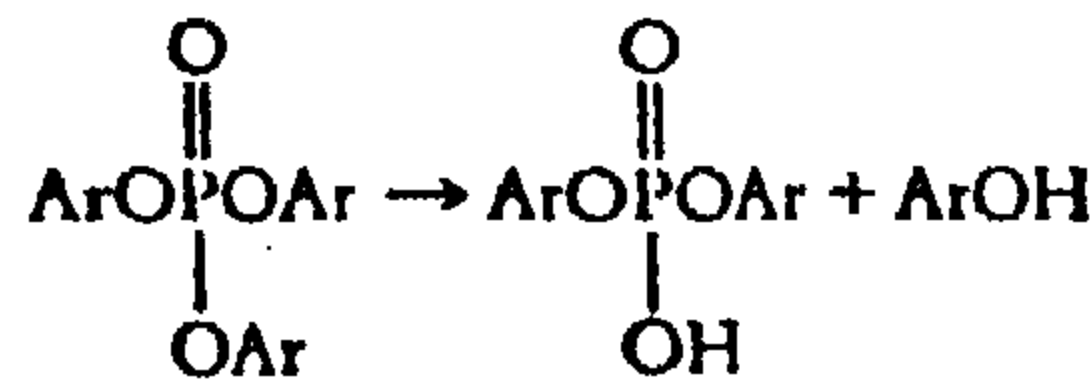
انقسام الرابطة ك - فو للفوسفونات يبدو أنها تتضمن تمثيل بالتحلل المائي في حالة مبيد الحشائش جليفوسات ومبيد الحشرات ترايكلوروفون وكذلك الميثيل والاثيل فوسفونات ومركب الفينيل فوسفونات .



من المثير للاهتمام إذا كانت R عبارة عن فينيل أو ميثيل أو مجموعة اثيل فإن الناتج يكون بنزين أو ميثان أو ايثان .

تراي أريل فوسفات Triaryl phosphates : الانقسام

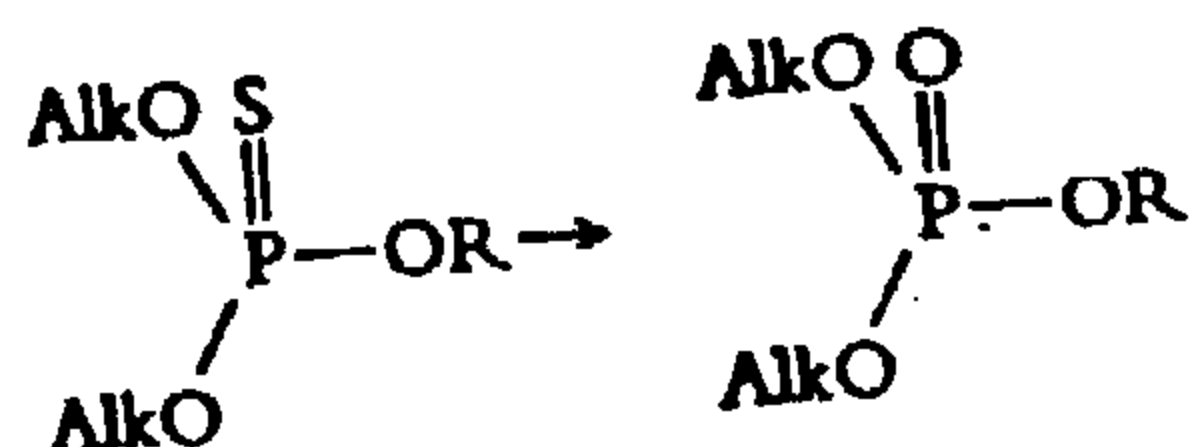
تراي أريل فوسفات تستخدم في إعاقة النيران أو كمواد إضافية للشحوم والسوائل الهيدروليكية . المركبات التي درست مصيرها فيها مجموعة لا إحلالية للفينيلات وقد تكون أيزوبروبيل أو مجموعة نترا - بيوتيل فينيل . إذا كانت كل من مجاميع الأريل الثلاثة تمثل R فإن التفاعل يكون كما يلي :



في الرواسب (Heitkamp et al., 1984 , 1986) .

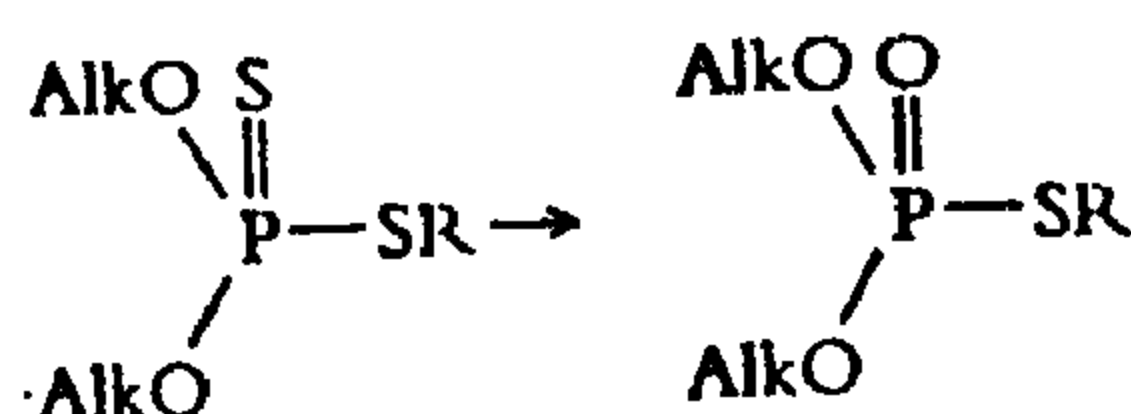
تحويل $P = S$ إلى $P = O$

$P = S$ هو = كب للمبيدات الحشرية في الفوسفورو ثيولات قد تتحول إلى $P = O$



هذا التفاعل يحدث مبيد الباراثيون كوسيط في المزارع الميكروبية ومع الباراثيون والكلوربيريفوس والديازينون في التربة .

على نفس المنوال فإن الرابطة $P=S$ للفوسفورو داثيوات تتحول إلى مشتق $P = O$ كما هو الحال مع مبيد الدايمثوات الذي يضاف للتربة .

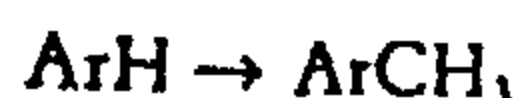


هذه التحولات مؤثرة لأنها تمثل نوع من التنشيط حيث تؤدي إلى إنتاج مركبات أكثر سمية عن البادئيات.

تفاعلات الإضافة Addition reactions

معظم التفاعلات التي ذكرت قبلاً كانت تفاعلات انهيار حيث تصبح الجزيئات أقل تعقيداً . بعض التحولات الميكروبية تؤدي إلى تكوين منتج أكثر تعقيداً من الوسيط مثل ديمرة $N - N$ و $S - S$ و $N -$ نيتروزية التي وصفت قبلاً . الاقترابات والديمرية المحدودة والتي نوقشت في البداية تؤدي إلى تكوين مركبات أكثر تعقيداً عن المادة البادئة.

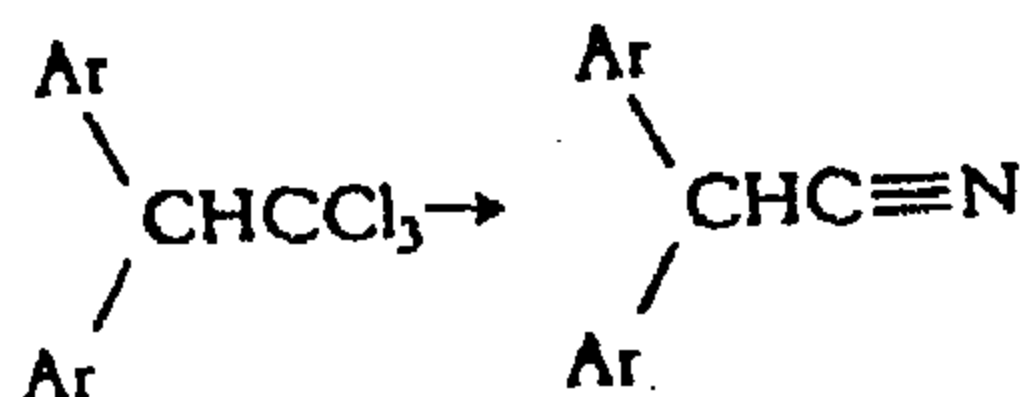
إدخال مجموعة مثيل تمثل كذلك تفاعل إضافة . مجاميع المثيل قد تضاف إلى الأكسجين أو النيتروجين أو المثلة التأكسدية أو المثلة النيتروجينية والمثلة الكبريتية . ولو



أن الميكانيكية غير معروفة والتحول قد يكون نادرا فإن مجاميع المثل قد تضاف إلى الحلقات العطرية كما في التحول الميكروبي لمركب ٤,٤ - دايكلوروبنزينون إلى ٤ - كلوروبنزينون التي تحمل مجموعة مثل على الحلقة . قد تحدث مثلة لعناصر أخرى لأعطاء CH_3TlCH_3 , CH_3SbCH_3 , CH_3HfCH_3 , CH_3Hg^+ ومثلة عناصر الزرنيخ As والقصدير Pb والاسترنشيوم Sn وعناصر أخرى . لقد تم وصف نترتة المركبات العطرية كذلك . لذلك فإن الحلقة العطرية للمبيد داي اتيوفينكارب يتحول إلى ٤,٣ - داي ايزوكسي -٦- نيتروكاربانيليت في التربة (Sakata et al. 1992) والمبيد كلوروديميفورم يتحول إلى مركب نيترو في التربة (Iwan et al., 1976) .



النتريلات ($\text{N} \equiv \text{RC}$) تتكون في بعض التفاعلات كما في تحول الددت إلى بيس (٤ - كلوروفينيل) نتريل في مياه الصرف (Albone et al., 1976) :

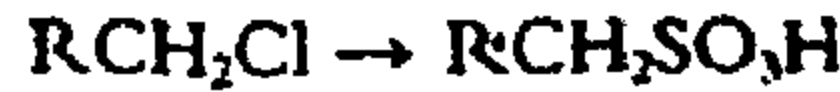


ليس كما هو معروف تحول المركبات العضوية إلى السلفات مع مركب هيدروكسي كباديء :

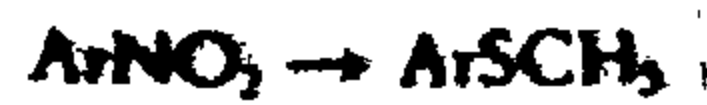


لقد اقترح هذا النوع من العملية في تحول البيرين بواسطة الفطر إلى ١ - بيرينيل سلفات (Lange et al. 1994) و ١ - هيدروكسي - ٨ - بيرينيل سلفات (Wunder et al. ١٩٩٤) وهيدروكسي بيرين تميل للتكوين وحينئذ تتحول إلى استر سلفات . الكائنات الدقيقة في المزرعة الميكروبية تكون قادرة كذلك على تحويل بيفينيل إلى استر سلفات ويميل لتكوين وسيط هيدروكسي بيفينيل .

العديد من المبيدات تتحول إلى سلفونات (H₂RSO) كما في الكلورويثيل (- CHCl₃) في المياه السطحية والأرضية والبروباكلور والاسيتوكلور في التربة (Feng, 1991).



في حالات قليلة تضاف مجموعة مثيل ثيو (-S-CH₃) إلى المركب العطري كما في تحول بنتاكلوروبنزين (PCNB) إلى بنتاكلوروثيو أنيول في المزرعة للميكروبية وفي التربة (Nakanishi, 1972).



بعض الإضافات المختلفة قد تكون عمليات متعددة الخطوات ولكن المواد الوسيطة ليست معروفة أو لا تتراكم في المزرعة أو في البيئات الطبيعية والملوثة.

REFERENCES

- Adhya, T.K., Sudhakar-Barik, and Sethunathan, N., Pestic. Biochem. Physiol. 16, 14-20 (1981).
- Adrian. N.R., and Suflita, J.M., Appl. Environ. Microbial. 56, 292-294 (1990).
- Ayanaba, A., and Alexander, M.J., Environ. Qual. 3, 83-89 (1974).
- Baggi, G., Barbieri, P., Galli, E., and Tollari, S., Appl. Environ. Microbial. 53, 2129-2132 (1987).
- Bartha, R., and Pramer, d., Science 156, 1617-1618 (1967).
- Bisaillon, J.G., Lepine, F., Beaudet, r., and Sylvestre, M., Can. J. Microbiol. 39, 642-648 (1993).
- Boopathy, R., Manning, J., Montemagno, C., and Rimkus, K., Can. J. Microbiol. 40, 787-790 (1994).
- Burback, B.L., and Perry, J.J., Appl. Environ. Microbial. 59, 1025-1029 (1993).

- Castro, C.e., Wade, R.s., and Belser, N.O., J. Agric. Food chem.. 31, 1184-1187 (1985).
- Child, J., and Willetts, A., Biochim. Biophys. Acta 538, 316-327 (1976).
- Chisholm, D., Can. J. Plant Sci. 54, 667-671 (1974).
- Corke, C.T., Bunce, N.J., Beaumont, A.L., and Merrick, R.L., J. Agric. Food chem.. 27, 644-649 (1979).
- Cserjesi, A.J., and Johnson, E.L., Can. J. Microbiol. 18, 45-49 (1972).
- Daughton, C.G., Cook, A.M., and Alexander, M., FEMS Microbil.. Lett. 5, 91-93 (1979).
- deKlerk, H., and van der Linden, A.C., Antonie van Leeuwenhock 40, 7-15 (1974).
- Durhum, D.R., and Perry, J.J., J. Gen. microbial. 105, 39-44 (1978).
- Ecker, S., Widmann, T., Lenke, H., Dickel, O., Fischer, P., Bruhn, C., and Knackmuss, H.J., Arch. Microbial. 158, 149-154 (1992).
- Egli, C., Scholtz, R., Cook, A.M., and Leisinger, T., FEMS Microbiol. Lett. 43, 257-261 (1987).
- Engelhardt, G., Wallnofer, P., Fuchsbichler, G., and Baumeister, W., Chemosphere 6, 85-92 (1977).
- Fathpure, B.Z., and Tiedje, J.M., Environ. Sci. tedinol. 28, 746-752 (1994).
- Feng, P.C.C., Pestic. Biochem. Physiol. 40, 136-142 (1991).
- Focht, D.D., and Alexander, NM., Science 170, 91-92 (1970).
- Freitag, D., Scheunert, I., Klein, W., and Korte, F., J. agric. Food Chem. 32, 203-207 (1984).
- Funtikova, N.S., Mikrobiologiya 48, 57-61 (1979).
- Gardiner, J.A., Rhodes, R.C., Adams, J.B., Jr., and Soboczinski, E.J., J. agric. Food Chem. 17, 980-986 (1969).
- Gibson, D.T., Roberts, R.L., Wells, M.C., and Kobal. V.M., Biochem. Biophys. Res. Common. 50, 211-219 (1973).
- Gorontzy, T., Kuver, J., and Blotevogel, K.H., J. gen. microbial. 139, 1331-1336 (1993).

- Gupta, M., Sharma, D., Suidan, M.T., and Sayles, G.D., *Water Res.* 30, 1377-1385 (1996).
- Haidour, A., and Ramos, J.L., *Environ. Sci. Technol.* 30, 2365-2370 (1996).
- Hallas, L.E., and Alexander, M., *Appl. Environ. Microbial.* 45, 1234-1241 (1983).
- Heitkamp, M.A., Huckins, J.N., Petty, J.D., and Johnson, J.L., *Environ. Sci. Technol.* 18, 434-439 (1984).
- Hyman, M.R., Page, C.L., and Arp, D.J., *Appl. Environ. Microbial.*, 60, 3033-3035 (1994).
- Idaka, E., Ogawa, T., Horitsu, H., and Yatome, C., *Eur. J. appl. Microbial. Biotechnol.* 15, 141-143 (1982).
- Ishida, M., in "Environmental Toxicology of Pesticides" (F.M. Matsumura, G.M. Boush, and T. Misato, eds.), pp. 281-306. Academic Press, New York, 1972.
- Ishikawa, K., Nakamura, Y., and Kuwatsuka, S., *J. Pestic. Sci.* 1, 49-57 (1976).
- Jain, R.K., Dreisbach, J.H., and Spain, J.C., *Appl. Environ. Microbiol.* 60, 3030-3032 (1994).
- Johnson, W.G., and Lavy, T.L., *J. Environ. Qual.* 24, 487-493 (1995).
- Kaufman, D.D., Plimmer, J.R., Iwan, J., and Klingebiel, U.I., *J. Agric. Food. Chem.* 20, 916-919 (1972).
- Kiehlmann, E., Pinto, L., and Moore, M., *Can. J. microbilo.* 42, 604-608 (1996).
- Komatsu, T., Omori, T., and Kodama, T., *Biosci. Biotechnol. Biochem.* 57, 864-865 (1993).
- Konrad, J.G., Armstrong, D.E., and Chesters, G., *Agron. J.* 59, 591-594 (1967).
- Laanio, T.L., Kearney, P.C., and Kaufman, D.d., *Pestic. Biochem. Physicol.* 3, 271-277 (1973).
- Lambert, M., Kremer, S., Sterner, O., and anke, H., *Appl. Environ. Microbiol.* 60, 3597-3601 (1994).

- Lee, J.K., and Kim, K.C., Hanguk Nonghwa Hokhoe Chi 21, 197-203 (1978), Chem. Abstr. 90, 99948 (1979).
- Lenfant, M., Hunt, P.F., Therier, L.M., Pinte, F., and Lederer, E., Biochim. Biophys. Acta 201, 82-90 (1970).
- Lu, P.Y., Metcalf, R.L., Plummer, N., and Mandel, D., Arch. Environ. Contam. Toxicol. 6, 129-142 (1977).
- Maghaddam, A.P., Abbas, R., Fisher, J.W., Stavrono, S., and Lipscomb, J.C. Biochem. Biophys. Res. commun. 228, 639-645 (1996).
- Matsumura, F., and Boush, G.M., Science 153, 1278-1280 (1966).
- McCormick, N.G., Cornell, J.H., and Kaplan, A.M., Appl. Environ. Microbial. 35, 945-948 (1978).
- Modrzakowski, M.C., and Finnerty, W.R., Arch. Microbial. 126, 285-290 (1980).
- Murado Garcia, M.A., Rev. agroquim. Technol. Aliment. 13, 559-566 (1973), chem. abstr. 81, 34208 (1974).
- Nakanishi, T., Ann. Phytopathol. Soc. 38, 249-251 (1972).
- Neu, H.J., and Ballschmiter, K., Chemosphere 6, 419-423 (1977).
- Noguera, K.R., and Friedman, D.L., Appl. Environ. Microbial. 62, 2257-2263 (1996).
- Oyamada, M., and Kuwatsuka, S., J. pestic. Sci. 4, 157-163 (1979).
- Pa, L.T., Chung, K.Y., Thomas, J.E., Obreza, T.A., and Dickson, D.W., J. nematol. 27, 249-257 (1995).
- Penington, J.C., and Patrick, W.H., Jr., J. Environ. Qual. 19, 559-567 (1990).
- Pereira, W.E., Short, D.L., Manigold, D.b., and Roscio, P.K., Bull. Environ. Contam. Toxicol. 21, 554-562 (1979).
- Quilt, P., Grossbard, E., and Wright, S.J.L., J. appl. Bacterial. 46, 431-442 (1979).
- Ramos, J.L., Haidour, A., Duque, E., Pinar, G., Calvo, v., and Oliva, J.M., Nature Biotechnol. 14, 320-322 (1996).
- Richard, R.W., and Camper, N.d., Pestic. Biochem. Physiol. 9, 183-189 (1978).
- Rieck, C./E., Diss.Abst. Int. B30, 3945 (1970).

- Russel, S., Zesz. Nauk Szk. Gl. Gospod. Wiejsk-Akad. Roln. Warszawie, Rexp. Nauk 101 (1979), Chem. Abstr. 92, 1524 (1980).
- Sayama, M., Inoue, M., Mori, M.A., Maruyama, Y., and Kozuka, H., Xenobiotica 22, 633-640 (1992).
- Schmidt, S., Wittich, R.M., Erdmann, D., Wilkes. H., Francke, W., and Fortnagel, P., Appl. Environ. Microbiol. 58, 2744-2750 (1992).
- Seyfried, B., Glod, G., Schocher, R., Tschech, A., and Zeyer, J., Appl. Environ. Microbial. 60, 4047-4052 (1994).
- Smith, A.E., and Cullimore, D.R., Can. J. microbial. 20, 773-776 (1974).
- Sullivan, J.P., and Chase, H.A., Appl. Microbial. Biotechnol. 45, 427-433 (1996).
- Takimoto, Y., Hirota, M., Insui, H., and Miyamoto, J., J. pestic. Sci. 1, 131-143 (1976).
- Tiedje, J.M., and Hagedorn, M.L., J. Agric. Food Chem. 23, 77-82 (1975).
- Tweedy, B.G., Loepky, C., and ross, J.A., J. agric. Food Chem. 18, 851-853 (1970).
- Uchiyama, H., Nakajima, T., Yagi, O., and Nakahara. T., Appl. Environ. Microbial. 58, 3067-3071 (1992).
- Voorman, R., and Penner, D., Arch. Environ. Contam. Toxicol. 15, 595-602 (1976).
- Walker, W.W., and Stojanovic, B.J., J. Environ.qual. 3, 4-10 (1974).
- Wallnofer, P.R., Weed Res. 9, 333-339 (1969).
- Wright, S.J.L., and Forey, A., Soil Biol. Biochem. 4, 207-213 (1972).
- Yamada, H., Asano, y., Hino, T., and Tani, Y., J. ?Ferment. Technol. 57, 8-14 (1979).
- Yu, C.C., and Sanborn, J.R., Bull. Environ. Contam. Toxicol. 13, 543-550 (1975).
- Zinder, S.H., and Brock, T.D., J. Gen. microbial. 105, 335-342 (1978).

الباب الثامن

تكنولوجيا المعالجة الحيوية : فى داخل وخارج الموقع وفى الوسط الصلب وفى المفاعلات الحيوية

أولاً : تكنولوجيا المعالجة الحيوية فى داخل الموقع وفى الوسط الصلب

فى السنوات الحديثة شهد العالم تطور مذهل وضخم فى الاستخدام العملى والمسيطر عليه للكائنات الدقيقة فى هدم وتحطيم الملوثات الكيميائية . هذه التكنولوجيات المتباينة تعتمد على أنشطة الانهيار الحيوى للكائنات الدقيقة وتركز على تحفيز العمليات الجارية الخاصة بالانهيار الحيوى البطيء فى الطبيعة أو التكنولوجيات التى تجعل المركب الكيميائى فى تلامس مع الكائنات الدقيقة فى بعض أنواع المفاعلات التى تسمح بالتحول السريع . فى العديد من الحالات كان التركيز ينصب على المواقع الموجودة للتوث وهذه التكنولوجيات حظيت بالتسمية المعالجة الحيوية أو Bioremediation . هذا الاصطلاح مناسب ويتسم بالذكاء بسبب أن المصطلح Remedy أو المعالجة قد استخدم مع هذه المشكلة . الاقتراحات التى تتناول صرف المصانع فى الغالب تعتبر من صلب المعالجة الحيوية ولو أنها قد تسمى باصطلاح أكثر ملائمة وهو المعالجة الوقائية الحيوية "Bioprophylaxis" .

المعالجة الحيوية للمواقع الملوثة مجال جديد لاقى كثير من التحفيز والمساعدة كما فى العديد من التكنولوجيات المتغيرة ومن ثم فإن استخدام العمليات الميكروبية لتحطيم الكيميائيات ليست فكرة جديدة ولا تكنولوجيا جديدة . هذه العمليات استخدمت خلال حقبة متتابعة بغرض التخلص من الكيميائيات فى مياه الصرف الجارية . الصناعات التى فيها نظم معالجة حيوية للصرف وكذلك لهدم وتكسير الكيميائيات فى المناطق السكنية بعلم أو بدون معرفة بواسطة نظم معالجة مخلفات البلديات . حقيقة أن العديد من المركبات لا تتحطم ليس بالضرورة أن تكون بسبب غياب الكائنات الدقيقة التى تقوم بالانهيار الحيوى ولكن بسبب أن النظم كانت ملائمة للأغراض المختلفة .

هدف الانهيار الحيوى هدم الملوثات العضوية للتركيزات قد لا يمكن الكشف عنها لصغرها أو إذا كان يمكن الكشف عنها إلى تركيزات أقل من الحدود الموضوعة على أنها آمنة أو مقبولة بواسطة الوكالات التشريعية . الانهيار أو المعالجة الحيوية تستخدم لهدم الكيميائيات فى الأراضى والمياه الأرضية ومياه الصرف والحماة ونظم المخلفات الصناعية والغازات . قائمة المركبات التى تتعرض للهدم الحيوى بوحدة أو أخرى من

عمليات المعالجة الحيوية طويلة بشكل ملفت . ولو أنه بسبب أن هذه المركبات واسعة الانتشار كما تمثل أضرار صحية وبيئية وكذلك فهي حساسة لفقد السمية بواسطة الميكروبات فقد توجه الاهتمام الأكبر للزيت ومنتجات الزيت والجازولين ومكوناته وكذلك الأيدروكربونات العطرية عديدة الحلقات والمركبات الأليفاتية الكلورينية مثل ترايكلورواثيلين (TCE) والتتراكلورواثيلين (تسمى كذلك بيركلورواثيلين أو PCE) والأيدروكربونات العطرية الكلورينية . ولو أن المعادن لا تنهار حيويًا إلا أنها تلاقى الاهتمام في المعالجة الحيوية لأنها قد تتغير أو تصبح أقل ضررًا بفعل الكائنات الدقيقة . سوف نتناول معالجة أو هدم المعادن في موضع لاحق من هذا الكتاب .

يجب أن تتحقق بعض المعايير حتى يمكن اعتبار المعالجة الحيوية من الوسائل العملية للمعالجة :

أ - يجب وجود الكائنات الدقيقة التي توفر نشاط التمثيل الهدمي Catabolic activity .

ب- هذه الكائنات يجب أن تكون عندها المقدرة على تحويل المركب عند معدلات معقولة وجعل التركيز عند مستويات تتوافق مع المستويات القياسية من قبل الوكالات التشريعية .

ج- يجب ألا تنتج نواتج سامة عند التركيزات التي يراد تحقيقها خلال عمليات المعالجة الهدمية .

د - يجب ألا يحتوي الموقع على تركيزات أو مخاليط من الكيمائيات التي تستطيع تثبيط أنواع الكائنات التي تقوم بالهدم أو يجب أن تتوفر الوسائل التي تحقق تخفيف أو حجب دور المثبطات .

هـ- يجب أن تكون المركبات المستهدفة متاحة للكائنات الدقيقة .

و - يجب أن تكون الظروف في الموقع أو المفاعل الحيوي محفزة لنمو ونشاط الميكروبات مثل توفير إمداد كافى ومناسب من المغذيات غير العضوية ، أكسجين كافى وبعض مستقبلات الإلكترون ، محتوى مناسب من الرطوبة ، درجة حرارة مناسبة ومصدر كافى من الكربون والطاقة للنمو إذا كان الملوث تحت التمثيل المرافق أو التصادفى .

ز - يجب أن تكون تكلفة هذه التكنولوجيا أقل أو تحت أسوأ الظروف ليست أكثر تكلفة عن التكنولوجيات الأخرى التي تستطيع هدم المركب الكيميائى أى من هذه المعايير ليس مبتدلاً Trival ولا أى منها تافه أو مبتذل Plutidinous . الفشل

فسي أي من هذه المعايير يؤدي إلى رفض اقتراب المعالجة الحيوية أو عدم إمكانية تحقيق أهداف التنظيف الموضوعة .

السبب المحدد والرئيسي لجعل المعالجة الحيوية هي التكنولوجيا المختارة للتخلص من الملوثات العضوية هو التكلفة . ولو أن أي طريقة لإزالة أو هدم الملوثات مكلفة فإن الطرق الحيوية يبدو أنها الأقل تكلفة . وضع تصور دقيق للتكلفة من الأمور الصعبة لأنها تتفاوت من سنة لأخرى وتعتمد خصائص التربة وتركيب وصفات الملوثات وتذبذب تكلفة العمالة والمعدات وطبيعة الموقع وغيرها من العوامل . هذا ولو أن مقارنة قيم التكاليف ذات شأن وقيمة . كمثال نشير إلى بعض التكاليف التقليدية لمعالجة طن متري (١٠ كجم أو ١٠١ طن أمريكي) : العمليات الزراعية الأرضية (٣٦ - ٨٨ دولار أمريكي) ، عمل الكمبوست من الملوثات (٤٤ - ١١٠ دولار) ، عمل بالات تربة (٩٩ - ١١٠ دولار) ، معالجة العجينة (٨٨ - ١٦٥ دولار) (Anderson , 1995) . إذا افترضنا أن واحد متر مكعب من التربة يزن ١٧٦٠ كجم فإن تقدير الباحث Cho et al. 1997 تعطي قيمة ٤٠ دولار لمعاملة واحد طن متري من التربة الملوثة بزيوت الوقود JP- 4 jet fuel بواسطة طريقة تتضمن حقن الهواء والاستخلاص بالتفريغ والمعالجة الحيوية . لقد تم تقدير مقارن اتضح منه أن الإنفاق في العمليات غير الحيوية يصل إلى ٢٢٠ - ٣٣٠ دولار للتخلص من المخلفات بعيداً عن الموقع في مقابل ٣٣٠ - ٢٢٠٠ دولار للحرق بعيداً عن الموقع .

لقد حدث كثير من الإمتنان عن الأنشطة الحديثة على الأقل في أمريكا بسبب نتائج الحصر الذي أجرته وكالة حماية البيئة الأمريكية (EPA , 1995) لقد شمل الحصر المواقع التي تم وصفها للوكالة والعديد من عمليات التنظيف يحتمل عدم الإشارة إليها . من المواقع التي تمت الإشارة إليها ٣٦٨ تربة ، ٢٤ مياه أرضية ، ٣٣ رواسب القاع ، ١٥ تحتوى حمأة ، ١٥ مياه سطحية . أنواع الملوثات (وعدد المواقع التي تحتوى عليها) كانت زيت البترول (٣١٣) والمذيبات (٦٠) مخلفات صناعية حفظ الأخشاب (٥١) ، مبيدات الآفات (١٥) والذخائر (٤) . التكنولوجيا (وعدد المواقع التي تستخدمها) كانت تهوية حيوية Bioventing (١٠٨) ، معالجة الماء الأرضي في نفس موقعه (١٠٣) ، المعالجة الحيوية للتربة في نفس الموقع (١٠٣) ورواسب القاع (١١) وترنيد الهواء (٤٠) والمعالجة الحيوية الداخلية (١١) والمعالجة خارج الموقع باستخدام المفاعلات الحيوية (بما فيها تهوية البحيرات الضحلة ، المراقد المجهزة وباللات التربة والكمبوست) (١١٦) وكذلك المعالجة خارج الموقع باستخدام المفاعلات الحيوية (٧٣) . لقد شمل الحصر الأنشطة المتكاملة في العملية أو التي ستستكمل أو ستقام أو تحت التخطيط بالإضافة إلى العديد من عمليات التنظيف غير المعلنة أو غير الموثقة كان

المعالجة الحيوية في العديد من المواقع تم التخطيط لها وتصميم التنفيذ وبدأت أو استكملت منذ إجراء الحصر .

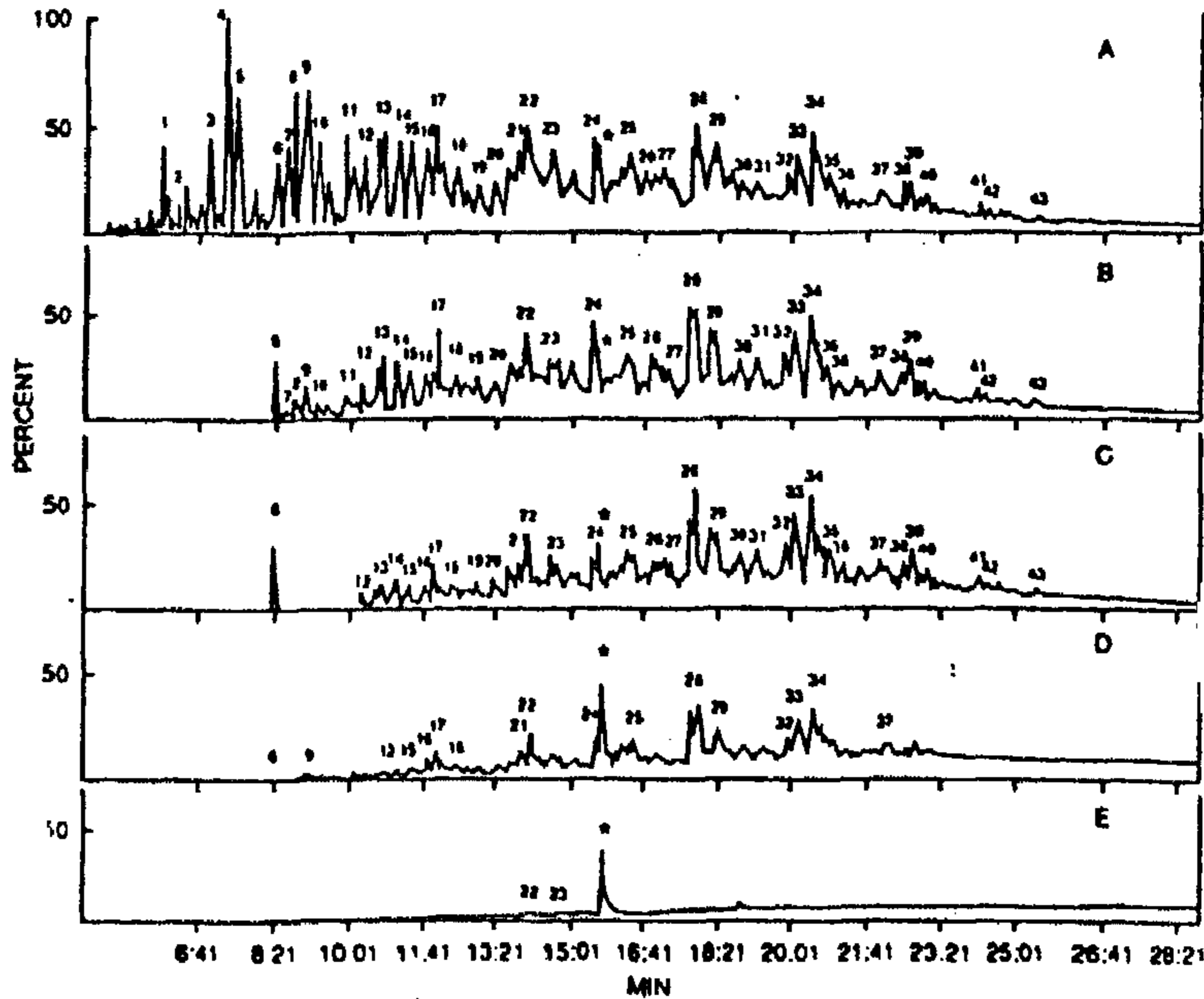
في الوقت الراهن توجد العديد من التكنولوجيات والطرق المختلفة التي تستخدم حالياً وقد تم اقتراح اقتراحات جديدة ومبشرة أو التي وصلت لمراحل متقدمة من التطور . بعض من هذه التكنولوجيات تصلح للمعاملات في نفس الموقع حيث لا تزال أو تنقل التربة من الحقل والمواد من الشواطئ الملوثة بالزيت حيث لا تزال من الموقع أو لا يتم ضخ الماء الأرضي للعلاج فوق الأرض . المعالجة الحيوية في نفس الموقع تتميز بقلّة التكلفة ولكن العيب يتمثل في عدم أو القليل من التعرض للسيطرة أو العلاج المكثف . التكنولوجيا الأخرى للمعالجة الحيوية تتطلب إزالة المادة الملوثة بطريقة ما من موقعها الأصلي . هذه التكنولوجيات تمثل معاملات خارج موقع التلوث . هذه الإزالات تزيد من التكاليف إما بشكل معقول أو بدرجة كبيرة ولكن العملية تكون أكثر تحكماً .

معاملة الأرض وتجهيز المراقد وعمل بالات التربة

الكائنات الدقيقة في التربة تملك نظم عريضة من الأنشطة الهادمة أو التمثيل الهدمي Catabolic ومن ثم يكون الطريق البسيط لتحطيم الملوثات هي إضافتها للتربة والاعتماد على الكائنات الداخلية المتوطنة فيها أو الأصلية Indigenous أو الفطرية الطبيعية . هذه الطريقة يطلق عليها غالباً زراعة الأرض معاملة الأرض Land Farming ولقد استخدم هذا الاقتراب في المعالجة الحيوية للحماة من الأنواع المختلفة والمخلفات من مصانع الغاز كما يستعمل كثيراً وبشكل متكرر بواسطة الصناعة لهدم المخلفات الزيتية ولسنوات عديدة وكذلك لمعالجة الأراضي المحتوية على الكريوزوت ومخلفات مصانع تجهيز الغذاء ومصانع إنتاج الورق وصباغة الجلود . يستخدم هذا الاقتراب كذلك مع المواد الزيتية والايديركربونات التي انسكبت على الأرض . من الأمثلة التقليدية كمية ١٢٧٠٠٠ م^٣ من التربة في موقع يخزن فيه ويوزع منه البترول . التربة تحتوي بداية على ٢٠٠٠ - ٧٥,٠٠٠ ملجم ايدروكربونات بترولية / كجم ولكن التركيز انخفض بعد سنتان من المعاملة لدرجة أن ٦٠% من الأرض أصبحت مناسبة للسكنى وقد افترض أنه بعد موسم إضافي واحد قد يجعل جميع الأراضي مقبولة لسكنى الأدميين (Balduin وآخرون ، ١٩٩٧) .

الكمية الكافية من الكربون التي تضاف مع هذه المخلفات ذات مقدرة على تعضيد الكتلة الحيوية الكبيرة ولكن التربة فيها القليل جداً من النتروجين والفوسفور وقد تحتوي كذلك على مغذيات غير عضوية لتعضيد هذه الكتل الحيوية الكبيرة ولذلك يضاف النتروجين والفوسفور إلى التربة في الغالب في صورة أسمدة تجارية . بالإضافة إلى ذلك يزداد الأكسجين المطلوب للكائنات الدقيقة مع الكربون العضوي المضاف حيث أن معدل انتشار الأكسجين من الهواء الموجود فوق الترب يكون بطيئاً جداً لموازنة البكتريا الهوائية

المسئولة أساساً أو قصراً لوحدها عن عملية الهدم . الحاجة للأكسجين الإضافي يمكن تحقيقها بخلط الأرض بطريقة ما وفي بعض الأحيان بالحرث الوسيط أو بالخلط المتجانس من العوامل الأخرى المحددة لتحقيق التحول الميكروبي السريع هو الرطوبة لأن التربة السطحية تتعرض للجفاف ولذلك تعمل ترتيبات لتزويدها بالماء لصيانة المستويات المثلى من الرطوبة المطلوبة للكائنات الدقيقة الهوائية . في بعض الأحيان تكون درجة حموضة التربة محل الاهتمام وفي الغالب تتراوح درجة الحموضة المناسبة والمطلوبة بين 6 وحتى 8 خاصة مع هدم وانهيار الأيدروكربونات . مازالت التحولات تجري تحت ظروف حموضة أكثر . بسبب أن نترتة الأسمدة المحتوية على النتروجين تزيد من حموضة التربة فإنه يجب استكشاف درجة حموضة التربة لتتلافى حدوث ظروف معاكسة للكائنات الدقيقة المسئولة عن العملية . كفاءة وفاعلية هذا النوع من المعالجة في التربة التي تحتوي زيت الديزل موضحة في الشكل (٨ - ١) . المعالجة بهذه الوسائل محدودة بأوقات معينة من السنة عندما تكون درجة الحرارة في المدى الذي يسمح بنمو ميكروبي معقول وسريع وكذلك نشاط كافي حيث أنه قد لا يحدث أو يحدث قليل من الانهيار الحيوي خلال الفترات الباردة من السنة في المنطقة معتدلة الحرارة .



شكل (٨-١) : كروماتوجرامات الكروماتوجرافى الغازى للمكون العطري لزيت الديزل فى التربة الملوثة . بعد أخذ العينة مباشرة (A) Zero time ، ٢ أسبوع (B) والمعالجة الحيوية (C) ، ٢ أسبوع بدون (D) ومع المعالجة الحيوية (E) . الأعداد المذكورة فوق تسم الكروماتوجرامات تمثل PAH's مختلفة والنجوم تمثل المركب المضاف كمادة قياسية لأغراض التحلل (Wang et al., 1990)

بالنسبة للايدروكربونات البترولية والمواد الزيتية وغيرها من مواد نقص النتروجين والفوسفور والتي يشترك الانهيار أو المعالجة الحيوية لأجلها حيث أن كمية النتروجين والفوسفور التي تضاف تحسب من كمية الكربون في المادة محل الانهيار . كمثال فإنه مع افتراض أن ٣٠% من الكربون يمتص في الكتلة الحيوية للخلايا التي تقوم بالمعالجة الحيوية ومن ثم فإن الكتلة الحيوية الناتجة تحتوى على ك : ن : فو : ٥ : ٥ : ١ كما أن كمية النتروجين والفوسفور التي يجب إضافتها تكون مكافئة إلى ٣ و ٠,٦% من الكربون أى ١٠٠ وحدة من كربون - الوسيط ، ٣٠ وحدة من كربون الكتلة الحيوية تتكون و ٣ وحدات من النتروجين و ٠,٦ وحدات من الفوسفور تضاف إلى هذه الكتلة الحيوية . هذه الحسابات تعتبر عالية عن المطلوب من النتروجين والفوسفور بسبب :

أ - الكتلة الحيوية نفسها تنهار ومن ثم تجعل النتروجين والفوسفور متاحين مرة أخرى لتحفيز إضافي للمعالجة الحيوية .

ب - التربة وراسب القاع أو الهواء سوف تحتوى على بعض من النتروجين والفوسفور في صورة ميسرة ومتاحة لاستخدام الميكروبات .

الاستخدام الزائد لأسمدة النتروجين والفوسفور يؤدي إلى زيادة التكاليف وهذا غير مرغوب كما قد تؤدي كذلك إلى تلوث النترات للمياه الأرضية والسطحية . لذلك فقد أجريت دراسات عملية لتحديد الكمية المناسبة من السماد الواجب إضافتها . هذا التقييم قد يتضمن تقدير كمية النتروجين المتاح (خاصة الأمونيوم والنترات) والفوسفور المتاح (ليس الكل) في التربة والرواسب أو الماء . ليس من غير الشائع أن تجد أنه في بعض الأحيان يتقدم الانهيار الحيوى بسرعة حتى فى غياب الأسمدة كما فى طين الشواطئ والميزوكوزم الملوثة بالزيت أو أن واحد من العناصر السمادية الاثنى ذات تأثير منشط فى التربة ، (Chang et al. 1996) .

إضافة المواد المغذية للتربة بغرض تحفيز الانهيار الحيوى والتي يطلق عليها فى بعض الأحيان "تنشيط حيوى Bio-stimulation" ليست دائما مفيدة . فى بعض الظروف فى الاختبارات العملية اتضح أن إضافة النتروجين تثبط معدنة الايدروكربونات العطرية أو الأليفاتية . تكرارية حدوث وتفسير المعدل المنخفض من المعدنة غير معروف . هذا ولو أن فى الإمكان أن كثير من كربون الوسيط يغرس فى الكتلة الحيوية فى وجود مستويات عالية من النتروجين ومن ثم يكون إنتاج ثانى أكسيد الكربون أقل ، إذا كان هذا التفسير صحيح فإن معدل فقد الوسيط قد لا ينخفض ولكن انسياب الكربون من الوسيط قد يتغير لإنتاج خلايا أكثر وثانى أكسيد كربون أقل .

كفاءة معالجة التربة لمجابهة انسكاب زيت البترول ومنتجاته تأكدت فى التجارب جيدة التحكم فى المعمل والحقل . لذلك فإن الايدروكربونات فى الجازولين ووقود الطائرات والزيت الساخن وجدت أنها تنهار بشكل مكثف فى الاراضى فى المعمل التى

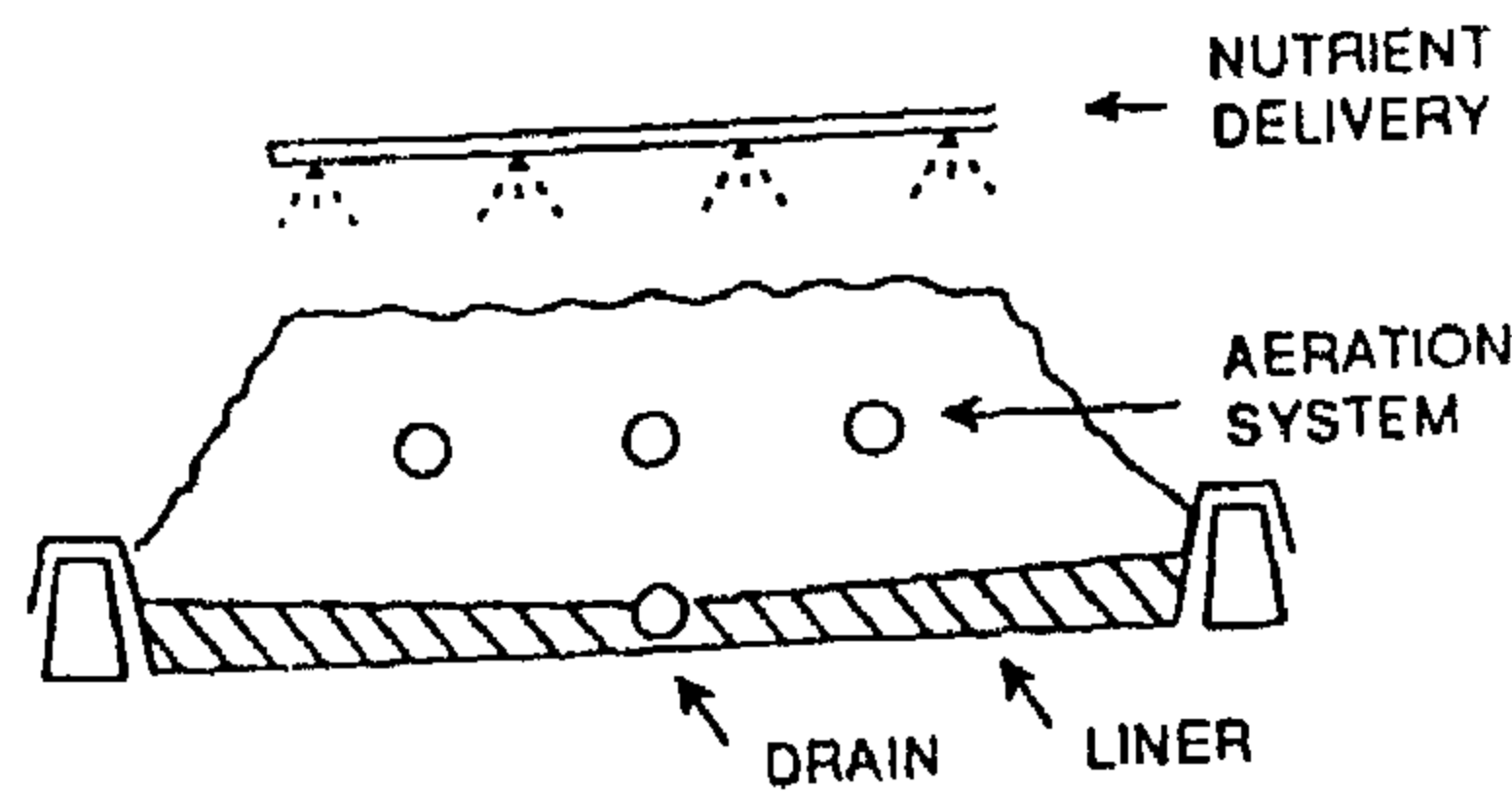
عوملت بالسماذ والجير وتحاكي العزيق (Song et al. 1990) والزيت الخام وزيت الفرامل ووقود الطائرات والزيت الساخن وزيت الديزل تختفى عند معدل محفز في الحقول التي عوملت بالسماذ والجير والعزيق بالمقارنة بالأرض التي لم تعامل بمثل هذه المعاملات (Raymond et al. 1976) . على نفس المنوال أدى فحص قطع تجريبية في الحقل بمساحة ١٢٠ م^٢ عوملت بالسماذ أن ٨٠% من كمية الزيت انخفضت خلال ١٥ شهر في التربة الملوثة (AL.Awadhi et al., 1996) وأظهرت دراسة على قطع تجريبية ١٣٥ م^٢ حدوث هدم مكثف للكلور الموجود في التربة أو تم رشه على سطح الأرض . لقد أظهرت العديد من التجارب غير المنشورة ونتائجها لأنها ليست بيئة حيث تضمنت قطع المقارنة. المقارنات لا تتضمن في المعالجات الحيوية الفعلية لأن الإصدار لا يستهدف تحقيق ثقة الباحثين استجابة للمعاملات ولكن الهدف إزالة المواد غير المرغوبة . هذا ولو أن الفاعلية لم تحظى بثقة الباحثين في التحليل الذي جرى في الحقل المغمور بحوالي ١,٩ مليون لتر من الكيروسين . بعد عملية التنظيف الابتدائية الطارئة وصلت كمية الزيت في التربة ٨٧,٠% في القمة ٣٠ سم من الأرض وحوالي ٧,٠ في عمق ٣٠ - ٤٥ سم . هذا بينما في الأرض التي استقبلت ٢٠٠ كجم نتروجين و ٢٠ كجم فوسفور وجير فإن محتوى الزيت قد انخفض إلى أقل من ١,٠% في الطبقة العليا ٣٠ سم من الأرض ووجد ٣,٠% فقط في العمق الأوطى (Dibble and Bortha , 1979) . من جهة أخرى فإن بعض المواد الغنية بالأيديروكربونات لم يسهل هدمها بواسطة معاملة التربة كما في الرواسب الملوثة بمركب PCP والكريوزوث (Mueller et al., 1991a)

الميزة الكبرى لمعاملة الأرض تتمثل في قلة التكاليف الخاصة بالمعدات والأبنية والمنشآت والتشغيل . هذا ولو أن معاملة التربة بطيئة وتتطلب مساحات كبيرة ، بالإضافة إلى ذلك فإن الملوثات العضوية (والمعادن السامة إن وجدت) قد تتسرب من الموقع في الماء الأرضي والانبعثات المتطايرة قد تحدث أضرار في منطقة الموقع كما في تسرب أو تطاير المكونات السامة أو المنتجات إذا وجدت حيث يجب أن يسيطر عليها أو يمنع أو تقوم سلطات التشريع بإيقاف العملية والخطوات .

الدراسات المعملية من رؤية غرس اقتراب معاملة الأرض ركزت على المشاكل في الأراضي التي تجابه تحديات خاصة في سبيل المعالجة الحيوية . هذه تتضمن حرارة منخفضة وملوحة . الحرارة المنخفضة تميز أو تعتبر من خصائص المواقع في القطب الشمالي وفي المناطق الجبلية . أظهرت الدراسات أن المعالجة الحيوية لزيت الديزل ووقود الطائرات تتحقق في الأراضي على درجات حرارة ١٠°م ولو أن العملية تكون بطيئة . النتروجين والفوسفور يكونا مطلوبان في الغالب ولكن ليس بالضرورة بسبب نقص الاستجابة الناشئة من تيسر كميات كافية من النتروجين والفوسفور لمؤازرة الانهيار

النبطىء لمكونات الزيت . وجود تركيزات عالية من الملح فى التربة لاحظ أنها تخفض بشكل ملحوظ المعالجة الحيوية للزيت .

فى تكنولوجيا متشابهة يمكن تحقيق تحكم هندسى فى العملية . الإضافات تتضمن نظم للتزويد بمياه الري والمغذيات بوضع بطانة أو طبقة مبطنة عند قاع التربة ووسائل لجمع الراشح . هذا يطلق عليه " مفاعل مرقد مجهز Prepared bed reactors " (الشكل ٨-٢) . المادة المبطنة قد تكون من الطين أو مادة مخلقة . هذه المفاعلات تستخدم عند العديد من المواقع المدعمة التى يستخدم فيها المعالجة الحيوية و BTEX (بنزين - تولون - اثيل بنزين - زيلين) أو كلاهما (Ryam et al., 1991) . الطبقة المبطنة والنظام لجمع الراشح يجب أن يتضمن فى الاقتراب بسبب أن المعاملة التقليدية للأرض قد تؤدي إلى حدوث تلوث فى الماء الأرضى مع المركبات الأصلية أو نواتج التحول الميكروبيى والتى تحمل لأسفل مع الماء الراشح . مستوى التقدم فى التكنولوجيا وما يستتبعها من تكلفة متفاوت بشكل كبير . فى بعض الحالات توضع أنابيب تمثيلية أعلى الطبقة المبطنة لتحسين الصرف وكذلك الجمع النهائى للتسرب . ماء الغسيل المتسرب يزال مع المعاملات المتتابة والتى قد تكون مجاورة للمفاعل الحيوى . الماء والمواد المغذية قد تنتشر خلال نظام الري - الرش - والعملية الفعلية قد تقتصر فى الصوبة البلاستيكية إذا كانت تنبعث منتجات خطرة متطايرة .



شكل (٨-٢) : رسم توضيحي لمفاعل المرقد المجهز للتربة عالية التلوث (مأخوذة من Fogel et al., 1989) .

هذه بالضرورة الطريقة التى تستخدم لمعاملة ١١٥٠٠ م^٣ من التربة الملوثة بزيوت الوقود وكذلك ٢٣٠٠٠ م^٣ من التربة الملوثة بالجازولين وزيت الوقود . المعاملات شملت

إضافة السماد والجير والرى وخطط الأرض للتزويد بالأكسجين لمجاميع الميكروبات الهوائية القادرة على هدم المادة غير المرغوبة . فى بعض الأحيان توضع التربة فى باللات والتي تمتد أفقياً لمسافة معينة . فى تمثيل آخر لهذه التكنولوجيا فإن التربة التى تحتوى على القطران عوملت فى مرقد 150×60 من والتي وضعت فى طبقة طين مبطنة غير منفذة وقد أدت عملية المعالجة لمخلفات PAH's وبنزو (الفا) بيرين إلى التغير من متوسط التركيزات الابتدائية 1000 و 100 ملجم / كجم إلى أقل من 100 وأقل من 10 ملجم / كجم على التوالى (Hyzy and Schepart , 1995) . أظهر التقييم على نطاق صغير أن مستوى TNT فى التربة المعاملة انخفض من حوالى 4000 ملجم / كجم إلى أقل من 100 وأحياناً أقل من 1 ملجم / كجم خلال 12 شهر عندما تم تعزيق العينات الملوثة بمحلول مخفف يحتوى على المولاس ثم تم تعريضه لظروف هوائية . العديد من التجارب على المستوى الصغير أظهرت أن هذه التكنولوجيات مفيدة فى معالجة الأراضي الملوثة بالزيت (Loehr and Webster , 1997) .

معاملة التربة تعتبر كذلك من وسائل التخلص من الماء الملوث . هذا واضح فى نظام حيث الماء الملوث من المصانع التى صممت فى الأصل لمعاملة الخشب بالكربوزوت يدخل فى التربة لتحطيم PAH's . كانت التربة توضع على طبقة مبطنة من البولى اثيلين وكات وحدة المعاملة تزود بوسائل لجمع الراشح . فى السنة الأولى من العملية فى الحقل اختفى 60% من الايدروكربونات المستخلصة ، أكثر من 95% من مركبات PAH's ذات الحلقتين أو الثلاثة حلقات ، وأكثر من 70% من PAH's ذات الأربعة والخمسة حلقات ، وقد حدث هذا التحطيم خلال التسعين يوماً الأولى عندما كانت الحرارة ساخنة (Lynch & Ganes , 1969) .

النسبة المئوية العالية للمعالجة الحيوية والتي استكملت حديثاً كانت عن طريق معاملة الأرض بواحد من هذه الوسائل (Devine , 1992) . هذه النجاحات أضافت للعقود الزمنية العديدة التى كان يستخدم فيها المعاملة التقليدية للأرض لتحطيم عوادم ريت البترول .

لقد حدث اهتمام كبير تمثل فى محاولة زيادة حجم الهندسة التطبيقية من مجرد دراسات معملية أو تقييم على نطاق صغير إلى نقل هذه التكنولوجيات على مستوى الحقل . لقد كان عدم التجانس المكافئ هو القاعدة أكثر منها الاستثناءات الميدانية وهذه عدم التجانس كانت تتمثل فى مواضع التلوث ، وجود NAPL's ، التفاوت فى تيسر الأكسجين والمواد المغذية ، والنفذية وكذلك خلط كميات كبيرة من التربة مع المصلحات أو الحقن بالميكروبات كانت من الصعوبات التى لم تتضمنها العمليات وكانت فى الغالب يتم تجنبها عند التقييم على المستوى الصغير لجدوى معاملة الأرض زراعياً أو استخدام مفاعلات المراقدة . لقد أجريت بعض الاختبارات المعملية على 5 أو 10 جرام تربة فى

أنبوبة اختبار أو ورق ولكن ظهرت مشاكل زيادة المستوى مع ٥ أو ١٠ كجم من العينات . العديد من الأفكار الجديدة التي ظهرت وكانت محل اهتمام وجذب كانت مبنية على هذه التجارب العملية وقد حدث الفشل بسبب أن المشاكل أو المطبات التي كانت مرتبطة بزيادة المستوى لم تؤخذ في الاعتبار .

في بعض الأحيان تضاف الكائنات الدقيقة للأراضي التي عوملت قبلاً بالعمليات الزراعية أو في مفاعلات المراقدة المجهزة وهو ما يطلق عليها الزيادة أو التعزيز الذاتي الحيوي Bioaugmentation لقد تأكد فائدة هذه العملية في المفاعلات المهندسة الكاملة تحت الظروف المتحكم فيها ولكن المعاملة الزراعية للأرض أو حتى المراقدة المجهزة تعرضت لتباينات في الظروف الحقلية وكانت تجابه بمشاكل زيادة أو توسيع المستوى والتي لم تؤخذ في الاعتبار في الاختبارات العملية ذات المستوى الصغير مع حقن التربة بالكائنات الدقيقة . بالإضافة إلى ذلك فإن العديد من التقارير عن المعالجة الناجمة المرتبطة بالتعزيز الحيوي الذاتي في المعاملة الزراعية للأرض أو مفاعلات المراقدة المجهزة كان ينقصها المكون التجريبي أي مقارنة جميع المعاملات (مثل التهوية والري والخلط والتسميد) بدون أو مع الحقن الميكروبي ولذلك عندما كانت المعالجة تتجح لم يكن في استطاعة القائمون على التقييم العلمي والميداني للعملية . الجزم بما إذا كانت إضافة الكائنات الدقيقة أو عدم إضافتها نافعة أم لا . بعض الدراسات الحقلية التي تضمنت معاملات متوازنة للحقن وعدم الحقن فشلت في توضيح التنشيط الذي حدث من الحقن الميكروبي كما في القطع التجريبية من أرض الشواطئ الملوثة بالزيت الخام (Venare et al., 1996) . على نفس المنوال فإن إضافة العزلات التي تهدم الزيت للأرض التي حدث منها محاكاة لانسكاب الزيت لم تحفز انهيار الأيدروكربونات (Redwan et al., 1997) . أظهرت بعض النتائج أن معالجة PCP تم تحفيزها في القطع التجريبية الحقلية التي حقنت بالفطر *Phanerochaete sordida* ولكن نفس الفطر ولو أنه كان قادراً على تحطيم الددت في المزرعة الفطرية إلا أنه لم يكن قادراً على هدم المبيد الحشري عندما أختبر في وعاء يحتوي على تربة ملوثة طبيعياً بالددت . في الوقت الحالي توجد ثقة قليلة في أن الحقن الميكروبي يساعد مع معاملة التربة بالعمليات الزراعية أو في المراقدة .

من أكثر الاقتراحات تطوراً ما هو مرتبط ببيالات التربة والتي يطلق عليها أحياناً البيالات الحيوية Biopiles . التربة التي تحتوي على الملوثات تحفز لأعلى وتوضع على طبقة غير مسنفة حيث تقوم بمسك الراشح الملوث . نظام الأنابيب Piping System يوضع في البالة ويتم إدخال الهواء أو الأكسجين أو يدفع التفريغ لتحفيز انهيار الهوائي للملوث . لقد استخدم المحلول المحتوي على المواد المغذية على سطح التربة لتنشيط النشاط الميكروبي وقد يتم جمع الراشح ويعاد تدويره خلال البالة . إذا كان المركب المطلوب معالجة متطايرة أو إذا كانت المنتجات المتطايرة التي قد تتكون سامة فإن

الغازات المنبعثة تجمع بطريقة ما كما هو الحال مع استخدام الكربون المنشط . لقد استخدمت بالآت التربة للمعالجة الحيوية للأراضي الملوثة بالأيديروكربونات ومركبات PCP's ووجد بالآت الأرض بحجم ٤ م^٣ من الوسائل الفعالة في تحطيم PDX و HMX في الأرض الملوثة بالنفخات الحربية .

أظهرت بعض البحوث على المستوى الصغير أن التركيزات القليلة من بعض المواد ذات الجذب السطحي وفي العادة تكون مركبات أنيونية أو غير أنيونية تنشط الانهيار الحيوي للأيدروكربونات أو السدنت المدمص في التربة . أوضحت الدراسات الحلقية الحديثة مع جوانيدينيوم كوكات أن هذه المادة ذات النشاط السطحي الأنيونية تنشط الانهيار الحيوي لمركبات الأيدروكربونات في التربة . مع هذا فإن إدخال المواد ذات النشاط السطحي في عملية الانهيار الحيوي يجب أن تجرى بعناية لأن بعضا منها سامة إذا استخدمت بتركيزات عالية والبعض الآخر قد يزيد من الحاجة للأكسجين بسبب قابليتها الخاصة للانهيار الحيوي والبعض يفشل في التنشيط عند تركيزات اقتصادية .

أي اقتراب يشابه ذلك الذي يستخدم في المعاملات الزراعية للأرض يمكن أن يستخدم في المعالجة الحيوية للأراضي المبلولة بالزيت . الدليل عن جدوى استخدام الإزالة بالميكروبات لهذا النوع من التلوث أتت من تنظيف الانسكاب تجريبيا للزيت الخام الخفيف الذي أضيف إلى رواسب الأرض المبلولة . الانهيار الحيوي البطيء الناتج من الكائنات الحية الأصلية يمكن تنشيطه بواسطة إضافة المواد المغذية ويمكن تحفيزها إضافيا بواسطة إضافة النترات كمستقبل الكتروني إضافي (Mills et al., 1997) .

جميع طرق تقييم كفاءة للمعالجة الحيوية تعتمد على خفض تركيز الملوث . هذا ولو أن تخفيف أو حجب السمية أو الامتصاص بواسطة أنواع الميكروبات المختبرة أخذ في الاعتبار كذلك . كمثال سمية الزيت الثقيل والمتوسط والخفيف على نودة الأرض Eisenia foetide في التربة تنخفض باضطراد وتختفي كلما تقدمت عملية المعالجة الحيوية . لقد تحصل على نتائج متشابهة مع تتابع الانهيار الحيوي للتربة الملوثة مع PAH . السمية على القمح والشوفان النامية في التربة أو على إنبات البنور نقل كذلك أو تختفي نتيجة للمعاملة . هذا ولو أن منتجات التمثيل التي تتكون خلال المعالجة الحيوية قد تكون سامة في بعض الأحيان ولو أن هذه السمية تختفي بشكل شائع مع تقدم الانهيار (Wang and Bartha , 1994) .

المعالجة النباتية Phytoremediation

من تكنولوجيا المعالجة التي شددت الانتباه بشكل ملفت تلك التي تضمنت استخدام النباتات الراقية بشكل مباشر أو غير مباشر وأدت إلى إزالة أو انهيار الملوثات العضوية . هذه التكنولوجيا التي لاقت الاهتمام مع الملوثات في الأرض وبدرجة أقل مع الكيمائيات

فى رواسب الأرض غير المزروعة أو البور تعرف بالمعالجة النباتية " Phytoremediation . المعالجة النباتية تتضمن العمليات التى قد تشمل امتصاص الملوث بواسطة النبات أو الانهيار الحيوى بواسطة الكائنات الدقيقة التى تستعمر الجذور أو الأرض التى تلى المجموع الجذرى فوراً . فى هذا المقام نقتصر على المعالجة النباتية الناتجة من الكائنات الدقيقة على سطوح الجذور أو فى الأرض المجاورة .

الجزء من التربة المرتبط أساسياً مع جذور النباتات النامية يعرف بالريزوسفير " Rhizosphere . الريزوسفير يتضمن سفوح الجذور والتى تستعمر بكثافة بواسطة الكائنات الدقيقة خاصة البكتريا وفى بعض الأحيان يطلق على هذه المنطقة بالريزوبلان Rizaplane ولكن المصطلح ريزوسفير يعتبر فى العادة متضمناً سطح الجذر والتربة المجاورة . الريزوسفير لا يمتد بعيداً عن سطح الجذر وبسبب العوامل الطبيعية والكيميائية التى تجعل هذه المنطقة متميزة فإنها تكون محدودة مكانياً . هذه المركبات تعمل كمصدر للكربون الميسر بسهولة والطاقة التى تصون المجتمع الكبير من البكتريا . على العكس فإن مصادر الكربون فى الأرض بخلاف الريزوسفير ذات أوزان جزيئية عالية أو تكون خطيرة . المواد الميسرة والتى تستخدم ببطء وتعصد مجتمعات البكتريا والفطريات غير النشطة تمثلياً . بالإضافة لجعلها فى مجتمع كبير ونشط فى التمثيل فإن البكتريا تستقبل بصفة مستمرة المواد الإخراجية لتعضيد نموها ونشاطها فإن كائنات الريزوسفير التى تسكن المنطقة مع تركيزات متباينة من الأكسجين والمواد المغذية غير العضوية تكون كذلك ذات مواصفات طبيعية مختلفة عن الميكروفلورا التربة . من العوامل ذات الأهمية الخاصة عند اعتبار النوع النباتى المناسب للمعالجة النباتية تلك التى تتمثل فى حقيقة أن حجم ونشاط ونوع الكائنات التى تكون مجتمع الريزوسفير وكذلك الحجم الممثل بواسطة الريزوسفير يختلف كثيراً مع النوع النباتى .

أظهرت العديد من الدراسات التى أجريت تحت ظروف متحكم فيها الدور المفيد للنباتات . فى إحدى الدراسات كمثال تم إضافة مخلوط معروف من الألكانات و PAH's إلى الأصص التى تحتوى على ٤٠٠ جم تربة وبعد ذلك تم زراعتها بحشيشة الراى (Lolium perenne) . معدل ودرجة فقد الأيدروكربونات الكلية تم تحفيزها بواسطة حشيشة الراى (جدول ٨-١) ولو أنه لم تتأكد فائدة ملحوظة على انهيار PAH . هذا ولو أن الإضافة المتعمدة لمخلوط بنزو (الفا) أنتراسين ، كريسين ، بنزو (الفا) بيرين والداى بنز (a , h) أنتراسين للتربة ومخلوط البذور لثمانية أعشاب نجيلية عميقة الجذور أدت إلى اختفاء PAH's من التربة المزروعة مقارنة بالأرض غير المزروعة (April and Sims, 1990) . على نفس المنوال تم تحفيز معدل انهيار البيرين المضاف للتربة فى الصوبة الزجاجية بواسطة وجود حشيشة السودان ، البرسيم الحجازى وغيرها من الأنواع العديدة من النباتات وقد اختفت ٠,٢ كلوروبنزويك أسيد عندما اختبرت فى غرف

النمو . فى دراسة مشابهة التى استهدفت مركبات البيرين والانثراسين وزرعت النباتات فى أصص مملوءة بالتربة وقد وجد أن تركيزات مركبى PAH's انخفضت من القيمة الابتدائية ١٠٠ إلى أقل من ١٤ ملجم / كجم خلال أربعة أسابيع فى وجود أو غياب النباتات ولكن الانهيار المتتابع تم تحفيزه بواسطة النباتات. لم تظهر اختلافات فى تأثيرات النباتات بعد ٢٤ أسبوع .

جدول (٨-١) : تأثير نجيل الراى على انهيار الايدروكربونات فى التربة

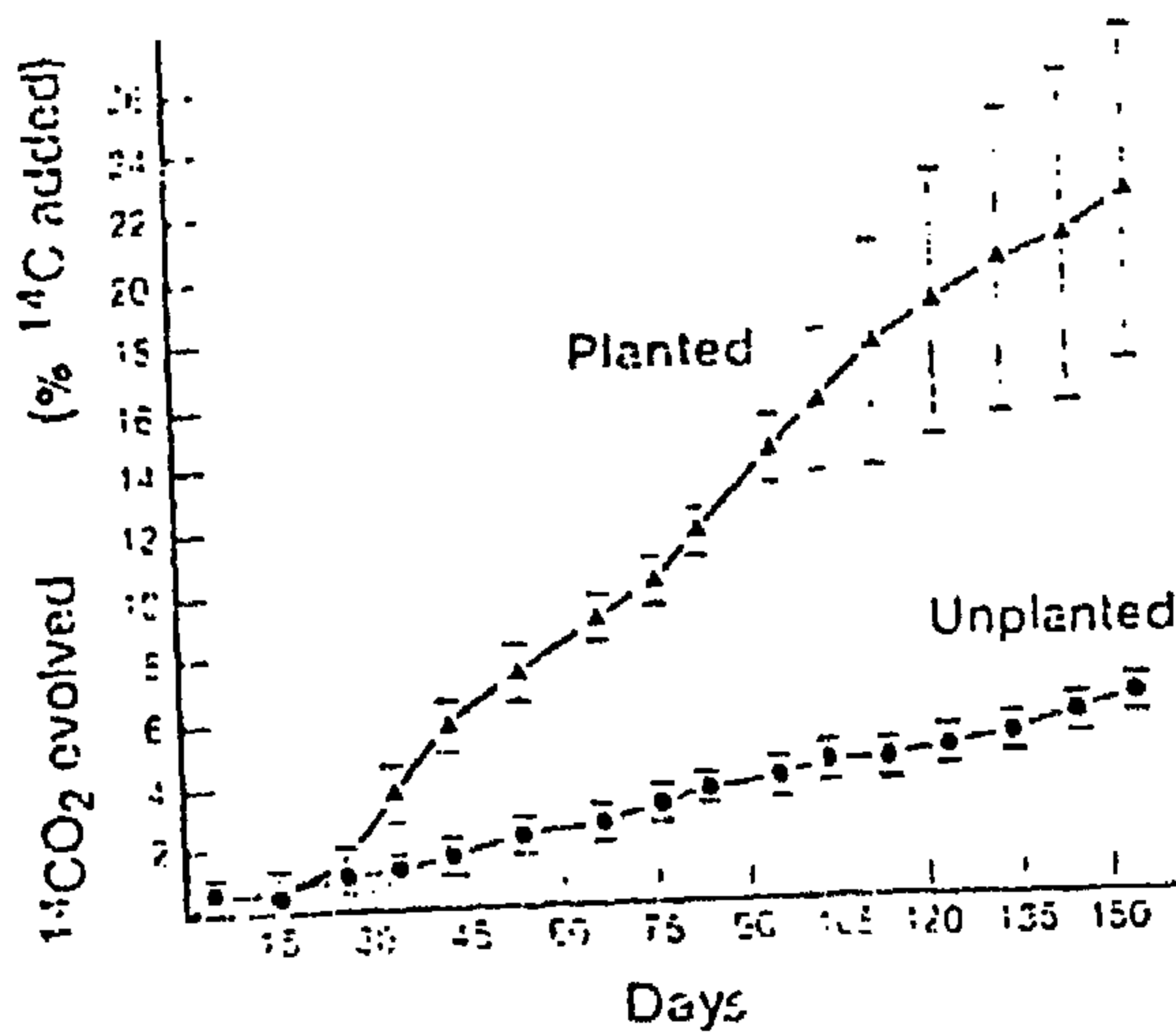
Weeks	<u>Total hydrocarbons (mg / kg)</u>	
	Unplanted	Planted
0	4330	4330
5	3690	2140
12	2150	605
17	1270	223

" From Gunther et al. (1996) .

معدنة المركبات المعلمة إشعاعيا بالكربون ^{14}C استخدمت للوقوف على التأثيرات النافعة . لقد أجريت الاختبارات المبكرة على المبيدات . كمثال وجد الباحثان Hsu and Bartha (1979) أن ١٢,٩ ، ١٧,٩ % من ^{14}C [ديازينون و ^{14}C] باراثيون حدثت لها معدنة خلال شهر فى التربة التى تعضد نمو الشجيرات والفول بينما حدث ٥ ، ٧,٨ % على التوالي معدنة فى التربة الخالية من الخضرة . لقد حدث تحفيز لمعدنة الباراثيون خلال نمو الارز تحت ظروف الغمر وغير الغمر . حديثا أكد الباحثون تحفيز معدنة المركبات المعلمة إشعاعيا بالكربون ^{14}C . لذلك فإنه خلال فترة ٢٠ أسبوع تم معدنة PCP أكثر فى وجود حشيشة القمح *Agropyron desortorum* عما هو الحال مع غياب النباتات (الشكل ٨-٣) . مع المواد النشطة سطحيا المعملية إشعاعيا بالكربون ^{14}C كانت معدلات المعدنة أسرع بمقدار ١,١ وحتى ١,٩ مرة فى منطقة ريزوسفير الذرة وفول الصويا النامية فى المعمل عما هو الحال مع التربة الخالية من الريزوسفير .

لقد تحصل على دليل آخر من الدراسة التى أدت إضافة سلالة بسيدوموناس فلوريسينس التى تقوم بتمثيل ٥,٢ - دايكلوروبنزوات إلى اختفاء هذا المركب (الذى تمت إضافته بداية ليعطى ١٠ ملجم / كجم) فى ثلاثة أيام فى وجود الفول أو الفاصوليا (*Phaseolus vulgaris*) حيث بقيت كميات محسوسة فى الأرض المحقونة لا تعضد النباتات (Crowley et al., 1996) . المعالجة النباتية تكون ذات جدوى فى الماء فوق رواسب القاع كما اقترح فى الدراسة المعملية التى لوحظ فيها أن معدنة اثنان من المواد

ذات النشاط السطحي المعلمة إشعاعياً (الكيل بنزين سلفونات المستقيمة والكحول أثيروكسيلات المستقيم كانت أكثر سرعة في ريزوسفير عشب الكاتاليس " تينا لا تيفوليا " النامية في الراسب عما هو الحال في الرواسب الخالية من الجذور) . لقد أجريت عدد من التحاليل التي استهدفت مقارنة معدلات المعدنة لمركبات ٤,٢ - د ، ٥,٤,٢ - تي (Boyle and Shann , 1995) والأترازين وغيره من مبيدات الحشائش (Anderson et al. 1994) في التربة المأخوذة من الريزوسفير والتربة بدون الريزوسفير . هذا ولو أن المردود العملي لهذه المعلومات يصعب تقييمها لأن النباتات لا تستمر لمدة طويلة ومن ثم فإن تأثير نمو النبات وإفرازات الجذور لا يمكن تقييمها .



شكل (٨-٣) : معدنة ^{14}C - PCP في وجود وغياب حشيشة القمح ذات العرف (Ferro et al., 1994).

النباتات قد تعضد بقاء البكتيريا التي حقنت في التربة لأغراض تحطيم المركبات غير المرغوبة . لقد تأكدت هذه الفائدة من البقاء والمعيشة الأفضل في ريزوسفير الذرة لمخلوط من ثلاثة أنواع بكتيرية التي تقوم بمعدنة الأترازين والأعداد الكبيرة من السلالة التي تستخدم ٥,٢ - دايكلوروبنزوات في حقول الفاصوليا أي في منطقة الريزوسفير عما هو الحال مع التربة غير المزروعة (Crowley et al., 1996) .

تأثير النباتات النامية قد يكون ملحوظ في بعض الأحيان وفي أحيان أخرى يكون التنشيط صغيراً . في بعض الأحيان تكون الفائدة من وجود النباتات غير مؤكدة . لقد لوحظ أن نقص التنشيط بواسطة الذرة في معدنة الأترازين بواسطة الكائنات الدقيقة

الأصلية الموجودة أو بواسطة مخلوط من ثلاثة أنواع من البكتريا التي تحوى هذا المبيد العشبي إلى ثانى أكسيد الكربون (Alrey and Crowley , 1996) .

ولو أن معظم البيانات عن المعالجة الحيوية تأتت من الاختبارات المعملية وفى الصوب فقد أجريت اختبارات حقلية كذلك (Schnoor et al., 1995) . لقد اقترحت أهمية ومستقبل هذه التكنولوجيا من خلال دراسة حقلية استمرت ثلاث سنوات واتضح منها حدوث خفض أكثر سرعة فى تركيزات النفتالين وبدرجة أكبر فى الأرض المزروعة بعشب الجاموس *Buchle dactyl ides* عما هو الحال فى الأرض البور . لقد كان التنشيط مفيدا على الطبقة السطحية (Qiu et al., 1997) . القرارات النهائية عن استخدام المعالجة النباتية عليها أن تنتظر مخرجات البحوث الإضافية الحقلية .

أسباب التحفيز الملحوظة للانهيال الحيوى فى الريزوسفير مازالت غير معروفة حتى الآن . من الممكن أن يكون المعدل الأكبر أو الكبير نتيجة للكتلة الأكبر من البكتريا فى التربة بالقرب من الجذور على بعد أو تكون من تتابع النشاط التمثيلى الأكبر للكائنات الدقيقة كل منها على حدة فى الريزوسفير . هذا بينما المركبات العضوية البسيطة التى تفرز بثبات بواسطة الجذور قد تعمل كربون إضافى ومصادر للطاقة لتحفيز نشاط الأنواع ذات القدرة على النمو على المركبات ذات الاهتمام أو الكيميائية التى تمثل تصادفيا مثل الديازينون (Hsu and Bartha , 1979) وتعمل على تزويد الكائنات الدقيقة بالمواد المغذية التى تتطلبها للنمو بينما تمثل الوسيط الذى يحدث له تمثيل تصادفى .

تختلف النباتات فى الدرجة التى تنشط بها . يبدو أن البعض له تأثير موجب ولكن الآخرين تقدم فائدة أو لا تقدمها على الإطلاق . بدون شك فإن البعض يخفض الانهيال الحيوى . لذلك فإن اختيار نوع النبات الصحيح ذات أهمية كبيرة ومحددة . لسوء الحظ فإن القليل من المعلومات متوفرة كى تمثل أساس أو قاعدة الاختيارات . من الواضح أن النبات يجب أن يكون قادرا على النمو فى وجود الملوثات والتى قد تكون ضارة بشكل خطير للعديد من أنواع الخضرة الأخرى ويجب أن تتحمل الظروف المحلية عند الموقع كما هو الحال بالمعادن الثقيلة و NAPL's والصرف الفقير والتركيزات العالية من الأملاح ودرجات الحموضة المتناهية . القدرة على النمو بسرعة وتصبح معمرة بدلا من الحولى تقدم ميزات أخرى . من الأهمية الخاصة نظام التجذير *Rooting* لأنه من الأهمية مطلب أن يمثل نظام الجذر حجم كبير من التربة والتى يمكن تحقيقها مع الجذور العميقة وبواسطة الكثافة ونظام الجذر الليفى بدلا من الجذور الوتدية . إذا كانت الملوثات على عمق تحته تكون كثافة الجذور قليلة فإن المعالجة النباتية قد لا تكون هى التكنولوجيا المفيدة وتكون كثافة الجذور عالية تقليديا بالقرب من سطح التربة وتقل بشكل ملحوظ مع العمق .

الميزة الكبرى للمعالجة النباتية تتمثل في تكلفتها القليلة بالمقارنة مع العديد من التكنولوجيات الحيوية الأخرى وقلة التكلفة الكبيرة عن الاقترابات غير الحيوية . يعتقد أن المعالجة النباتية تقدم طريقة مباشرة أو مبشرة للمواقع التي يكون فيها التلوث قريباً من السطح ومن الممكن أن يكون في الطبقة العليا ١ - ٢ متر أو تكون عميقة لحد ما (Cunningham et al., 1996) . أنواع المركبات التي عندها ميل أكثر للتحطيم بواسطة المعالجة النباتية مازالت غير واضحة ولكن الملوثات التي تدمص بشدة أو تلك التي تتقادم قد تصبح مقاومة . هذه التكنولوجيا قد لا تكون مفيدة إذا كانت السمية النباتية Phytotoxicity تمنع النباتات من التجذير الكثيف أو إذا كانت الملوثات غير ميسرة حيوياً بسهولة أو تغسل أو تتسرب بسرعة بعيداً عن منطقة التجذير أو إذا كان الموقع تحت الاعتبار يعاني من نقص الأكسجين . بعض من هذه المحدوديات قد يتغلب عليها إذا كانت تركيزات الملوثات العالية تزال أولاً أو يتقدم المعالجة الحيوية الميكروبية النشطة إلى النقطة التي ينتشر عندها الأكسجين مما يسمح بإعادة النشاط الهوائي أو تتخفض السمية النباتية قبل إدخال النباتات . الوقت اللازم للتنظيف قد يكون هو المحدد الأكبر لأن المعالجة النباتية سوف تكون بطيئة في العادة ولكن إذا كان الوقت لا يمثل تحدياً فإن التكاليف المنخفضة للعملية قد تجعل من المعالجة النباتية هي التكنولوجيا المختارة .

التهوية الحيوية والدفع الحيوى Bioventing and Biosparging

التكنولوجيا التي لاقت الكثير من الاهتمام هي التهوية الحيوية . هذا الاقتراب لمعالجة الوسط الصلب للملوثات تعتمد على طرق إدخال الهواء في التربة فوق جدول الماء (طبقة الفادوز أو الجزء غير المشبع من التربة) والذي يقوم بتزويد الأكسجين المطلوب كمستقبل الكترون نهائى للبكتريا الهوائية . يتم التزويد بالهواء سواء عن طريق الاستخلاص بالتفريغ أو يدفع الهواء في التربة تحت ضغط موجب . الأبار التي فيها سحب أو حقن هواء مناسب تمثل الطرق الذي يستخدم بها التفريغ أو الضغط الموجب في التربة . الطريقة مثيرة للاهتمام بسبب أنها تعمل في نفس الموقع وبسبب المعدات القليلة المطلوب .

لقد وجدت التهوية الحيوية مجالا للتطبيق خاصة مع معالجة الايدركربونات . هذا ولو أن المركبات ذات الضغوط البخارية العالية قد تتطاير بسرعة جدا ومن ثم لا تنهار . الأراضي ذات النفاذية الواطئة في العادة غير مناسبة لأن الهواء قد لا يتحرك خلال التربة بشكل سريع كافى للتزويد بكفاية من الأكسجين لموازنة التمثيل النشط بواسطة الميكروبات الهوائية . بالإضافة إلى ذلك فإنه يجب أخذ العناية عند القيام بحقن الهواء لمنع الهواء من نشر المركبات المتطايرة في أجزاء الأرض التي لم تتلوث فعلاً .

التهوية الحيوية عندما تكون مفيدة يمكن أن تجرى بتكلفة منخفضة بشكل محسوس خاصة إذا لم تكن هناك حاجة أو القليل منها لمعاملة الغازات الخارجة المنفردة من الموقع .

كمثال فإن تكلفة معالجة الكميات الكبيرة من الديزل المنسكب قدرت بمقدار ١٠ دولار / م^٣ من التربة الملوثة ولو أن المعاملة قد تكون أكثر تكلفة لحد ما لكل وحدة حجمية إذا كانت كمية التربة الملوثة صغيرة (Downey et al., 1995) .

فى تقييم على مستوى واسع أظهر كفاءة التهوية الحيوية لمعالجة انسكاب الزيت الملوث لكمية ١٥٠٠ م^٣ من التربة لعمق ٢٠ متر . فى أكثر المواقع تلوثاً حدث خفض لتركيز زيت الديزل بمقدار ٥٥ - ٦٠% فى فترة سنتان . لقد حدث بعض الفقد فى الملوثات نتيجة للتطاير ولكن أكثر من ٩٠% كانت ترجع إلى الفعل الميكروبي . لقد أكدت التقييمات الأخرى فوائد هذا الاقتراب لانهايار زيت الوقود وزيت الموتورات والايديروكربونات العطرية فى الحقل والمعمار .

الدفع الحيوى Biosparging يمثل اقتراب مشابه ولكن إدخال الهواء فى المنطقة المشبعة كما فى جدول الماء . الغرض ليس التزويد بالأكسجين فقط ولكن نقل الملوثات المتطايرة كذلك فى المنطقة العليا غير المشبعة (منطقة الفادوز التى تحتوى فى العادة على مجموع الكائنات الدقيقة القادرة على هدم هذه المركبات) . بالإضافة إلى ذلك فإن بعض الانهيار الحيوى سوف يحدث فى الطبقة المائية فوق الراسب استجابة للأكسجين المضاف . كما فى التهوية الحيوية فإن معدل انسياب الهواء لا يجب أن يكون كبيراً جداً بحيث أن المركبات العضوية المتطايرة تمر خلال طبقة الفادوز بدون انهيار حيث أنها سوف تدخل الغلاف الجوى .

الدفع الحيوى باستخلاص البخار وجدت ناجحة فى خفض تركيز وقود الطائرات عند الموقع مع الماء الأرضى والتربة لعمق ١٢ متر وتركيزات زيت الوقود فى الماء الأرضى والتربة انخفضت حتى ٩٧ ، ٤٦% على التوالى . فى المواقع التى فيها BTEX فى الماء الأرضى فإن الدفع الحيوى تمثل طريق لتحفيز الهدم الميكروبي لهذه المركبات العطرية . تحويلات الطرق العادية للرش الحيوى بالهواء تتضمن استخدام الأوزون فى مكان الهواء والرش بالبخار لزيادة الحرارة فى طبقة الفادوز والجزء العلوى من الماء الأرضى وكلاهما حفز الانهيار الحيوى .

عمل الكمبوست Composting

فى عمل الكمبوست كطريقة معاملة فإن المادة الملوثة تخلط معاً فى بالة مع المادة العضوية الصلبة التى هى بنفسها يسهل انهيارها مثل القش الطازج وشرائح الخشب وقلف الأشجار أو القش الذى يستخدم كمرقد للحيوانات . فى الغالب يتم تدعيم أو تعضيد البالة بالنتروجين والفوسفور وربما المغذيات غير العضوية الأخرى . توضع المادة فى كومة بسيطة وتشكل فى خطوط طويلة التى تعرف بالنوافد أو تقدم فى وعاء كبير مجهز ببعض وسائل التهوية . يجب أن تصان الرطوبة وتزود التهوية إما بواسطة الخلط

الميكانيكى أو بواسطة بعض وسائل التهوية . التهوية قد تزود بواسطة مروحة بسيطة أو بواسطة إدخال نظام توزيع هواء أكثر تعقيداً تحت البالة المفتوحة . إذا كانت التهوية تؤدي إلى انفراد السموم المتطايرة فإنه يجب أن يتم اصطياها حتى لا يحدث انبعاث لهذه المركبات للغلاف الجوى . استخدام الأوعية مع الكمبوست قد يكون مطلوباً عندما يحتوى الكمبوست على كيميائيات ضارة . الحرارة التى تنفرد خلال نمو الميكروبات على المادة العضوية الصلبة لا تختفى بشكل مناسب ومن ثم ترتفع الحرارة . درجات الحرارة العالية (٥٠ - ٦٠ °م) فى الغالب تكون أكثر ملائمة للانهيال الحيوى عما هو الحال مع درجات الحرارة المنخفضة التى تصان فى بعض الكمبوست . مع بعض المواد الضارة فإن الحرارة لا تصل إلى ٥٠ °م .

لقد استخدم اقتراب عمل الكمبوست كوسائل لمعالجة الأرض الملوثة بملوثات الكلوروفينولات . تركيزات مختلف الكلوروفينولات التى توجد فى المادة التى حدث فيها الكمبوستية والتى توضع فى خطوط النوافذ فى الحقل منخفضة بشكل ملحوظ خلال شهور الصيف عندما تكون الحرارة فى الكمبوست عالية ولكن التحول يكون بطيئاً خلال الفترة الباردة من السنة . أظهر التطبيق الميدانى على مستوى الحقل العريض أن تركيزات TNT , RDX , HMX فى الرواسب الملوثة التى وضعت فى الكمبوست انخفضت لحد محسوس حيث أن هذه المفرقات الثلاثة تنهار حيويًا (Ziegenfuss et al, 1991) . لقد أدت التجربة العملية الصغيرة فى عمل كمبوست لمادة TNT على الاقتراح بأن المعالجة الابتدائية اللا هوائية قبل مرحلة التحلل الهوائى للكمبوست مطلوبة بسبب التحطم الكامل الأكثر للمفرق . أظهرت تجربة التقييم على مستوى المعمل كذلك انهيار مكثف لمركبات PAH's التى تحتوى على اثنين ، ثلاثة وأربعة حلقات وليس خمسة أو ستة حلقات PAH's .

الاستعادة الحيوية للماء الأرضى فى نفس الموقع Biorestation

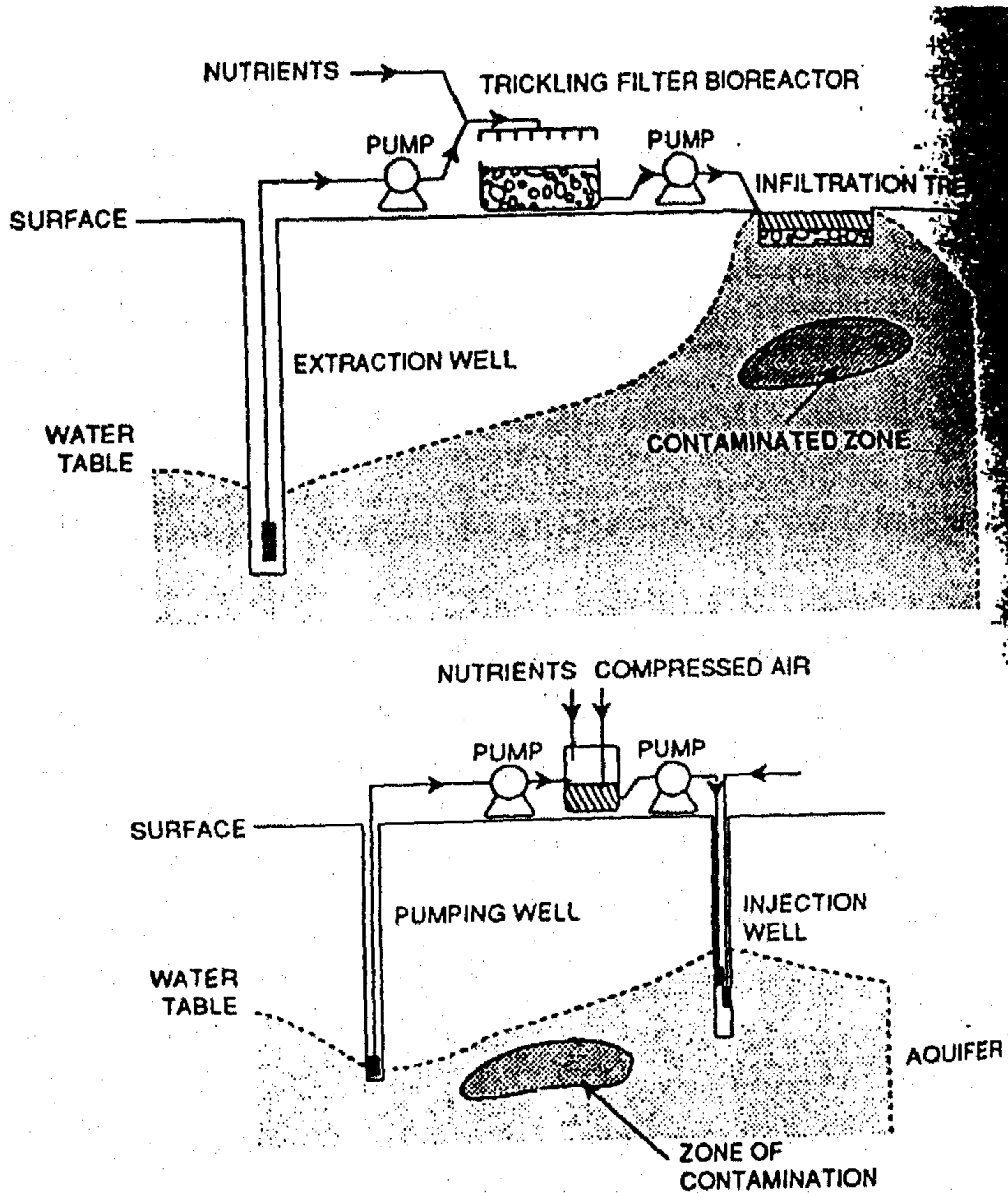
من الطرق الشائعة فى المعالجة الحيوية فى نفس الموقع تلك التى تتضمن إدخال المغذيات والأكسجين فى الطبقة المائية تحت سطح الأرض اعتماداً على دور الكائنات الدقيقة المتوطنة فى تحطيم الجزئيات غير المرغوبة . يطلق على هذه العملية فى بعض الأحيان " الاستعادة الحيوية " . معظم المواقع الملوثة التى عوملت كانت تحتوى على الأيدروكربونات البترولية كملوثات . التسرب من الخزانات تحت الأرض التى تحتوى الجازولين تؤدي إلى ظهور البنزين والتولوين والاثيل بنزين والزيلينات . حيث أن مركبات BTEX تكون فى البداية فى مرحلة الجازولين فقد توجه الاهتمام لهذه المركبات لأنها سامة كما تدخل الوسط المائى فى صورة انفراد مؤزر . هذا الانفراد والكميات الموجودة فى الوسط المائى ترجع إلى الذوبانية المعقولة فى الماء والتوزيع الثابت لهذه

المركبات من الجازولين للأوساط المائية . المياه الأرضية الملوثة بوقود الديزل ووقود الطائرات تعامل كذلك بنفس الطريقة .

بداية فإن معظم الزيت الحر أو الأيدروكربونات تزال بواسطة واحدة من الوسائل الطبيعية العديدة . المعالجة الحيوية بدون هذه الإزالة تعتبر تافهة أو من الحماقة لأن المصدر الكبير سوف يستمر في إضافة مركبات كيميائية جديدة للماء الأرضي . لقد أجريت تجارب عملية كذلك لتحديد الكمية الملائمة من المواد المغذية التي يجب إضافتها وهذه ذات أهمية خاصة لتجنب إضافة كميات أكثر أو أقل كثيراً من اللازم . الكمية القليلة جداً تؤدي إلى حدوث تحول بطيء والكمية الكبيرة جداً تسد الطبقة المائية فوق القاع بسبب الكتلة الحيوية الكبيرة التي تتكون ومن ثم تسبب توقف المعالجة . المواد المغذية الثلاثة المطلوبة بشيوع لتحقيق النشاط الأقل للميكروبات هي النتروجين والفوسفور والأكسجين . هذه هي العوامل التقليدية التي تحدد نشاط الكائنات الأصلية الموجودة . الأملاح النتروجينية والفوسفورية في العادة تكون مذابة في الماء الأرضي الذي يدور خلال الموقع الملوث . الطريقة الشائعة تتمثل في إضافة المواد المغذية في محلول خلال حقن الآبار في المنطقة المشبعة أو من خلال أنفاق الترشيح في المنطقة غير المشبعة أو سطح التربة (الشكل ٨-٤) . يتم استرجاع الماء من الآبار المنتجة وهذا الماء يعدل مرة أخرى بالمغذيات ثم يدور أو يعاد تدويره . تركيزات الملوثات والمغذيات في الغالب تقاس على أسس منتظمة بأخذ العينات من الآبار التي أنشأت بين نقاط الحقن والإزالة . في بعض الحالات لا يجرى إعادة تدوير الماء وبدلاً من ذلك تصرف ويتخلص منها على السطح (Thomas and Ward , 1989) .

الانهيار الحيوي السريع للأيدروكربونات تجرى تقليدياً بواسطة البكتيريا الهوائية ويجب أن يضاف نشاطها . هذه تجابه مشاكل كبرى بسبب وجود القليل من الأكسجين في الماء الأرضي حتى تحت أفضل الظروف حيث أن المصادر الطبيعية تزود الأكسجين بمعدلات بطيئة . نفس المشكلة من جراء فقر ذوبانية الأكسجين المضاف للماء خلال عملية المعالجة نفسها . كمثال فإنه لانهيار أو هدم ٤٠٠٠ لتر من الأيدروكربونات المنسكبة تحتاج إلى ٥٠٠٠ كجم أكسجين . حتى إذا كان الماء المضخوخ مشبع بالأكسجين النقي (إعطاء ٤٠ مللجم أكسجين / لتر) وليس الهواء فإنه تكون هناك حاجة لكمية ١١٠ مليون لتر ماء لمعالجة ٤٠٠٠ لتر / أيدروكربونات منسكبة . نتيجة لهذا الوضع يضاف فوق أكسيد الأيدروجين H_2O_2 في بعض الأحيان للمحلول المغذي كمصدر للأكسجين (Mc Carty , 1988) . فوق أكسيد الأيدروجين ذات ذوبانية عالية في الماء ويتكسر ببطء في الطبقة المائية فوق الطبقة الصلبة لإعطاء أكسجين حر . هذا ولو أن العناية واجبة لأن H_2O_2 سامة لبعض الأنواع عند ١٠٠ - ٢٠٠ مللجم / لتر . يمكن تقليل مشكلة السمية أو تجنبها إذا أضيف تركيز واطئ من H_2O_2 في البداية وليكن ٥٠ مللجم /

لتر ثم تجرى الزيادة بالتدريج لإعطاء ١٠٠ مللجم / لتر (Thomas and Ward , 1989) . طريقة تحفيز نشاط الميكروبات الهوائية قد تخلق صعوبات سواء كان التحفيز يستحق بواسطة الهواء أو الأكسجين أو فوق أكسيد الأيدروجين . الحديد أو المنجنيز غير العضوي قد يترسب بسبب زيادة جهد الأكسدة - الاختزال المرتبطة بطريقة النشاط الهوائي أو تصبح الكتلة الحيوية أكبر وكلاهما قد يخفض من نفاذية الطبقة الصلبة المائية . كبديل فإن انهيار H_2O_2 قد يؤدي لإنتاج الغاز داخل المنطقة الصلبة المائية الذي يمكن أن يقلل من نفاذية الطبقة الصلبة المائية أيضاً .



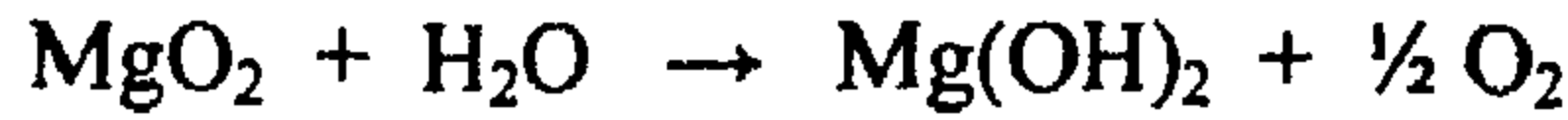
شكل (٨-٤) : معالجة الماء الأرضي في نفس الموقع باستخدام خنادق الترشيح (أعلى) وبئر الحقن (في القاع) . يلاحظ استخدام المفاعل الحيوي فوق الأرض .

نجاح الاستعادة الحيوية يعتمد على هيدرولوجية أو مائية الموقع . إذا كانت الهيدرولوجية معقدة فإن النجاح يمثل مشكلة وفي بعض الأحيان تكون المعالجة الحيوية ذات قيمة مشكوك فيها . الطرق الدقيقة لتوصيف العديد من المواقع ليست متاحة في الوقت الراهن ولذلك فإن النجاح الشامل للمواقع المعقدة يظل محل تساؤل . بالإضافة إلى ذلك فإن بيئة تحت السطح يجب أن تكون منفذة بما فيه الكفاية بما يسمح بانتقال النتروجين والفوسفور والأكسجين المضاف للكائنات الدقيقة التي توجد عند المواقع المتباعدة تحت السطح التي تحتوى على الملوثات . حركة الماء هذه يشار إليها بالتوصيل الهيدروليكي Hydraulic conductivity وهو محدد للمخرج الموجب . معدلات انسياب الماء الأرضي أكبر من ١٠-٤ سم / ثانية (أو أكبر من ٣٠ متر / سنة) تعتبر موصلة جيدة لتحقيق المعالجة الحيوية الناجحة ولكن قيم التوصيل الهيدروليكي هذه والضرورية للمعاملة ليست مطلقة .

هذه الطرق نجحت في تحطيم عدد من الملوثات في العديد من المواقع كمثال في معاملة استمرت ٣ سنوات للماء الأرضي الملوث بالزيت ومواد إنتاج الزيت حدث خفض في تركيزات BTEX والبنزين من ١٠ حتى ٤ ومن ١١٥ حتى ٠,٦ ميكروجرام / لتر على التوالي (Chang et al., 1997) . على نفس المنوال فإن الماء الأرضي عند منشأة إنتاج وتخزين الجازولين كانت بالضرورة خالية من ايدروكربونات البترول بعد ١٠ شهور من المعاملة بمحاليل تحتوى على يد ٢١٢ وأملاح الأمونيوم والفوسفات (Fogel et al., 1989) . الموقع الملوث بالاثيلين جليكول أصبح خالياً من أية مستويات يمكن تقديرها في ٢٦ يوم كما حدث خفض ٩٤% أو أكبر من تركيز PCP في الطبقة العليا ١٠م في اختبار صغير لمعالجة الماء الأرضي عند موقع استخدم فيه PCP من قبل لمعالجة الخشب ومنتجات الأخشاب (Fu and O' Toole , 1990) . مجاميع الميكروبات ونشاطها قد تبقى عالية في المناطق المعاملة حتى بعد سنتان من المعالجة الحيوية في نفس الموقع .

لقد استخدمت طرق مشابهة لتحفيز الانهيار الحيوى لمركب TCE في الحقل . فى إحدى الحالات تم إضافة الميثانول كمصدر طاقة للكائنات الدقيقة التى تهدم TCE وكذلك المواد المغذية غير العضوية فى النظام الذى يحتوى على خنادق حقن واستخلاص وكان معدل انهيار TCE حوالى ١٠% لكل شهر . فى حالة أخرى تم إضافة الميثان والأكسجين بالتبادل عند تركيزات ٢٠ - ٣٢ مللجم / لتر على التوالي وقد قامت الإضافتان بتنشيط البكتيريا المتوطنة المؤكسدة للميثان (متغذيات الميثان Methanotrophs) التى تقوم بالتمثيل المقارن لمركب TCT . لم تضاف مغذيات أخرى وقد حدث تحطيم ٢٠ - ٣٠% للمركب فترة الاختبار (Thomas and Ward , 1989) .

المعاملات في نفس الموقع تتضمن المغذيات ومصدر أو آخر من الأكسجين وهي تستخدم في العديد من العمليات الحقلية (Devine , 1992) . لقد تم النصيح بعدد من الطرق الجديدة للتزويد بالأكسجين في الوقت الراهن . البعض يعتمد على الانهيار البطيء لبيروكسيد المغنسيوم (MgO_2) وبيروكسيد الكالسيوم (CaO_2) أو بيروكسيد ايدروجين الهيدروجين حيث يتم التزويد بالأكسجين بمعدل بطيء وموآزر . كمثال فإن بيروكسيد المغنسيوم في بعض المرحلة الصلبة سوف يتكسر ببطء تبعاً لهذا التفاعل .



في الحالة التقليدية تنشأ الآبار في ممر أو مسار انسياب الماء الأرضي المحتوى على الملوثات . عندئذ تقدم قوالب أسمنتية تحتوي على بيروكسيد المغنسيوم في هذه الآبار . لقد أدى هذا الاقتراب إلى خفض تركيز BTEX من ١٧ إلى ٣,٤ ملجم / لتر حيث يتحرك الماء الأرضي خلال المادة المنفذة . هذا ولو أن بعض صعوبات التشغيل مازالت موجودة تحتاج للحلول . النظم التي تستخدم بيروكسيد الكالسيوم وبيروكسيد المغنسيوم تم تقييمها للعلاج الحيوي لايدروكربونات البترول .

بعض البكتريا قادرة على استخدام النترات بالإضافة إلى الأكسجين كمستقبل للإلكترونات ومن ثم تنمو وتهدم عدد من الوسائط في الماء ناقص الأكسجين الذي يزود بالنترات . النترات لاقت الاهتمام بسبب ذوبانيته العالية في الماء علاوة على رخص ثمنه ولكنه يجب الحذر لأن النترات إذا وجدت في مياه الشرب بمستويات أعلى من ١٠ ملجم / لتر (على صورة N) تعتبر ملوث بنفسها . بالإضافة إلى ذلك فإن فقائيع الغازات للنواتج النهائية من الاختزال الكامل للنترات (N_2) قد يحل محل الماء في الثقوب داخل الطبقة الصلبة المائية ومن ثم يختزل ويقلل من التوصيل الهيدروليكي . هذا ولو أن النترات قد استخدمت بنجاح كمستقبل للإلكترونات للمعالجة الحيوية للملوث BTEX في الطبقة الصلبة المائية ناقصة الأكسجين الملوثة بالوقود . الماء الأرضي الذي يزال من الطبقة الصلبة المائية يضاف إليه نترات البوتاسيوم (KNO_3) وكذلك النتروجين والفوسفور كمصادر مغذية) ويعاد إدخاله في الموقع مكان التلوث خلال أنفاق ترشيح . تركيز BTEX في بئر الاستخلاص انخفضت بحوالى ٩٩% نتيجة لتنشيط البكتريا القادرة على استخدام النترات كمستقبل بديل (مزيلات النترية Denitrifiers) عندما كانت مستويات الأكسجين قليلة أو عندما تنخفض للصفر (Gerrberg et al., 1995) . لقد جرى اختبار حقل في موقع في ولاية ميتشجان ملوث بوقود الطائرات 4 - JP لتقدير كفاءة النترات . ولو أن تركيز كل مكون BTEX انخفض من ٧٦٠ ، ٤٥٠٠ ، ٨٤٠ إلى أقل من ١ ، أقل من ١ ، ٦ ميكروجرام / لتر مع البنزين والتولوين والاثيل بنزين ولكن كان ٢٠ - ٤٠ ميكروجرام / لتر لمشابهات الزيلين الكلية فإن تصميم الاختبار لا يسمح بفصل درجة الانهيار الحيوي المرتبط مع الأكسجين والنترات كمستقبلات للإلكترونات (Hutchins et

(al., 1991 . قد يتم التزويد بالنترات كذلك في القوالب المنفذة الموضوعة في خنادق مرتبطة عموديا في اتجاه انسياب الماء الأرضي ومستقبل الالكترودينغ ينفرد ببطء. أظهر التقسيم المعمل الانهيار الحيوى للتولوين والاثيلين بنزين والزيلينات وليس البنزين تحت ظروف فقد النترتة الموجودة .

السلفات وأيون الحديدك يعمل كمستقبلات للالكترودينغ مع بعض البكتريا وفي وجود واحد أو غيره من الأيونات يتم تمثيل بعض الوسائط . كلاهما ذات أهمية في الانهيار الحيوى للمنتجات الطبيعية ويحتمل أن تكون كذلك في تحطيم المركبات المخلقة . هذا ولو أن استخدام السلفات في المعالجة الحيوية المهندسة محدودة بسبب الناتج النهائى لاخترالها وهو كبريتيد الايدروجين H_2S سام للكائنات الدقيقة والإنسان والحيوانات الراقية والنباتات. استخدام أيون الحديدك كمستقبل للالكترودينغ في عمليات التنظيف على مستوى الحقل لم يتوسع بسبب المشاكل من جراء انتشار هذه المادة غير الذائبة خلال الطبقة الصلبة المائية الملوثة .

كما في إجراء العمليات الزراعية في الأرض فإن الحقن / التعزيز الذاتى ينفذ عمليا لاستعادة الماء الأرضى في نفس الموقع . تقريبا في جميع الحالات فإن المقارنة التجريبية لا تجرى ومن ثم فإن كفاءة العملية لا يمكن تقييمها . قد يقول البعض أنه بسبب أنها لا تسبب ضرر ومن الممكن أن تكون مفيدة فلماذا لا تقوم بإجرائها ؟ الانتقادات ضد هذا الاقتراب يشمل التكلفة الإضافية وكذلك التحريض بعدم الأمانة المرتبطة ببعض الإدعاءات علاوة على عدم السهولة الخاصة بحقوق استخدام الطرق التى نادرا ما تم تقييمها بدقة . هذا ولو أن بعض الاختبارات قصيرة المدى أظهرت تنشيط في الانهيار الحيوى للملوث TCE ورابع كلوريد الكربون فى نطاق اختبارات صغيرة . بعض هذه الاختبارات أظهرت مشاكل مع هذا الاقتراب مثل انسداد الطبقة الصلبة المائية بواسطة الكثافات العالية من الخلايا ونقص أو قلة حركة أعداد كافية من الخلايا بعيدا عن نقطة دخولها واختفاء التأثير النافع للحقن بعد عدة أسابيع .

المعالجة الحيوية الجوهرية أو الحقيقية Intrinsic bioremediation

خلال خمسة عقود من الزمان كان معروفا أن بعض المركبات المخلقة التى اضيفت للتربة اختفت مع الوقت وكان هذا النشاط نتيجة لفعل الميكروبات . لقد كانت معلومات مشابهة متاحة للمياه الأرضية . إذا كان معدل الاختفاء سريعا بما فيه الكفاية بحيث أن الإنسان والحيوانات الراقية النباتات لا تتعرض له فلا يلقى أى اهتمام بالتلوث . معدل الاختفاء قد يكون بطيئا أو سريعا ولكن غياب تعرض الكائنات الراقية للمركب الكيميائى اعتبرت كممثل لطريق قبول إزالة المركب الكيميائى . هذا ولو أن انبعاث الملوثات الصناعية بكميات مهولة وتسرب حجوم كبيرة من السوائل من الخزانات والدفن المتعمد أو عن طريق الخطأ للنفايات فى الأرضى والماء أبرز الحاجة للمعالجة الهندسية . هذا ولو

أن القزويد بمجاميع كبيرة من الكائنات الراقية لا تتعرض فإن العمليات الميكروبية الطبيعية تظل وتبقى اختيار معقول وفعال للتخلص وإزالة المواد السامة .

السنوات الحديثة كانت شاهدا على زيادة الاهتمام بالعمليات الطبيعية هذه . فى اتساق مع موضوعة وضع مسميات جديدة فإن الظواهر الطبيعية أطلقت عليها مسميات مختلفة مثل المعالجة الحيوية الحقيقية Intrinsic bioremediation أو المعالجة الحيوية الطبيعية Natural أو المعالجة الحيوية السالبة Passive أو التوهين الحيوى Bioremediation . جميع المسميات تشير إلى نفس المعنى بما يسمح للميكروبات المتوطنة باستخدام إمدادات المواد المغذية ومستقبلات الإلكترون فى البيئة المحيطة وتنمو عليها أو يمكن أن تقوم بالتمثيل التصادفى والملوثات قد تسبب تحطمها الميزة الواضحة هى : التكلفة القليلة .

بالنسبة للمعالجة الحيوية الحقيقية أو الجوهرية ولكى تكون اختيار مقبول للتنظيف فإن تقييم المخاطر سواء كانت أساسية أو صورية مطلوبة . يجب أن يوضح هذا الاقتراب أن التأثيرات الضارة أو المعاكسة على الإنسان والنباتات الراقية والنظم البيئية الطبيعية لا تحدث . المعالجة الحيوية الجوهرية قد تتطلب أن يزال مصدر التلوث فى البداية لمنع أى دخول وانتشار إضافى فى الوسط المحيط أو أن بعض النظم مصممة لمنع أى هجرة إضافية للملوث فى الطبقة الصلبة المائية ومن المطلوب وغالبا وضع برنامج استكشاف طويل المدى لتأكيد أن الانهيار الحيوى فى الحقيقة واقع يحدث وأنه لن يحدث تحرك لاحق للملوثات . هذا البرنامج قد يتضمن قياس الملوثات وكذلك تقييم النشاط الميكروبي عن طريق توضيح أن مستويات الأكسجين الذائب أو النترات أقل من التركيز الأسمى أو أن منتجات الانهيار الحيوى تظهر للعيان . اختيار المعالجة الحيوية الحقيقية تسفر عن تكاليف قليلة كما أنها لا تتطلب مجهودات وإجراءات كثيرة .

الزيت المنسكب فى البحر Marine oil spills

الاهتمام بتنظيف الزيت المنسكب فى مياه البحار وعند مصبات الأنهار وفى المياه العذبة وكذلك استخدام الكائنات الدقيقة لتخليص الشواطئ المجاورة من الزيت موجود منذ سنوات عديدة . أظهرت الدراسات المبكرة أن البكتريا المؤكسدة للأيروكربونات واسعة الانتشار ولكنها محدودة بتوفر كفاية من النتروجين والفوسفور عندما يصل الزيت للماء والمسنحضرات المحتوية على أسمدة محبة للدهون أو الزيوت Oleophilic مفيدة من الناحية العملية . ليس قبل أن ناقله البترول Exxon Valdez تستقر على الحيد البحرى أو الصخور قرب سطح الماء فى منطقة برنس ويليام ساوند فى ألاسكا اقتراب المعالجة الحيوية للزيت فى المياه السطحية . فى ٢٤ مارس ١٩٨٩ تم انسكاب ٤٢ مليون لتر من الزيت فى الخليج من هذه الناقل مما أدى تلويث الماء والشواطئ المجاورة . نتيجة لهذه الكارثة اضطلع البرنامج بالتقدير الفورى فى المعمل والحقل عن سبل ووسائل وطرق

تحفيز الانهيار الحيوى للزيت . التنظيف الذى تم كان يمثل أكبر عملية معالجة حيوية فى الحقل تم تنفيذها .

الدراسات المعملية التى أجريت بعد وقت قصير من الانسكاب أكدت مخرجات الدراسات المبكرة بأن النتروجين والفوسفور عوامل محددة وفى الغالب فإن جميع الألكانات فى زيت الأسكا والكمية الكبيرة من PAH's حدث لها تمثيل خلال ٦ أسابيع مع محلول الأملاح غير العضوية أو السماد المحب للزيت المحتوى على النتروجين والفوسفور . بعيداً عن ذلك فإن قليل من الايدروكربونات فقدت بشكل مؤكد بدون إضافة النتروجين والفوسفور (Tabak et al., 1991) . أكدت الاختبارات الحقلية وفرة البكتريا الهادمة للايدروكربونات . لقد تم اختيار أسمدة نتروجينية وفوسفورية خاصة كى تضاف على الشواطىء لأنها سوف تبقى مرتبطة بالزيت وهذا حدث محدد فى ولاية برنس ويليام بسبب حركة الماء المرتبطة بنشاط المد والجزر والأعاصير القوية . السماد محب للزيت الذى اختير كان سائل يحتوى على اليوريا فى حامض الأوليك كمصدر للنتروجين والتراى (لوريث - ٤) فوسفات كمصدر للفوسفات فإن القليل ينفذ لطبقة الرواسب فى القاع وقد تم إضافة مستحضر مكبس من النتروجين والفوسفور لتنشيط الميكروبات تحت السطح . خلال أسبوعان كان واضحاً الاختلافات فى كميات الزيت بين المناطق الشاطئية المعاملة بالسماد وتلك غير المعاملة وأظهرت القياسات اللاحقة أن ٦٠ - ٧٠% من الزيت تم هدمه خلال ١٦ شهر من الانسكاب . حتى فى غياب السماد حدث الانهيار الحيوى ولكن إضافة النتروجين والفوسفور تحفز العملية . بوجه عام وجد أن الزيت حدث له انهيار حيوى أسرع بمقدار ٥ مرات نتيجة لإضافة السماد (Les sard et al., 1995) . بسبب الاستجابة الموجبة للنتروجين والفوسفور تم معاملة ١١٧ كيلومتر من الشواطىء عام ١٩٨٩ وفى عام ١٩٩٠ تم تسميد مواقع إضافية ومازالت المناطق المعزولة تحتوى على الزيت وقد تم معاملتها عام ١٩٩١ . هذا ولو أن مكونات الزيت قد انهارت مع عدم إضافة النتروجين أو الفوسفور حيث أن البكتريا الأصلية تستخدم النتروجين الذى يوجد فى البداية والذى يصبح ميسراً بالتتابع بسبب موت المجاميع الابتدائية ومن ثم فإن الزيادة فى المعدل ذات أهمية خاصة فى المنطقة مثل الأسكا والتى فيها يكون الجو دافئاً لشهور قليلة كافية لحدوث التحلل الميكروبي (Prince , 1992) . فى الشواطىء التى عولجت لم يظهر أن نقص الأكسجين ذات أهمية كبيرة بسبب فعل الأمواج مع المياه المهواه فى الخليج . فى دراسة أضيف الزيت بتعمد إلى قطع تجريبية فى الشواطىء فى ديلاويرا أتضح فائدة التسميد .

استجابة الكائنات الدقيقة للنتروجين والفوسفور والأكسجين أو تأثير الانهيار الحيوى بسيطة كى تقدر فى المعمل . من السهولة كذلك تقييم هذا الفعل فى مفاعل حيوى حيث تجرى القياسات فى طريق الانسياب داخل المفاعل وفى مسار الخروج منه . نفس الشيء غير حقيقى فى المعالجة الحيوية فى نفس الموقع . الملوثات قد تختفى من الموقع بسبب

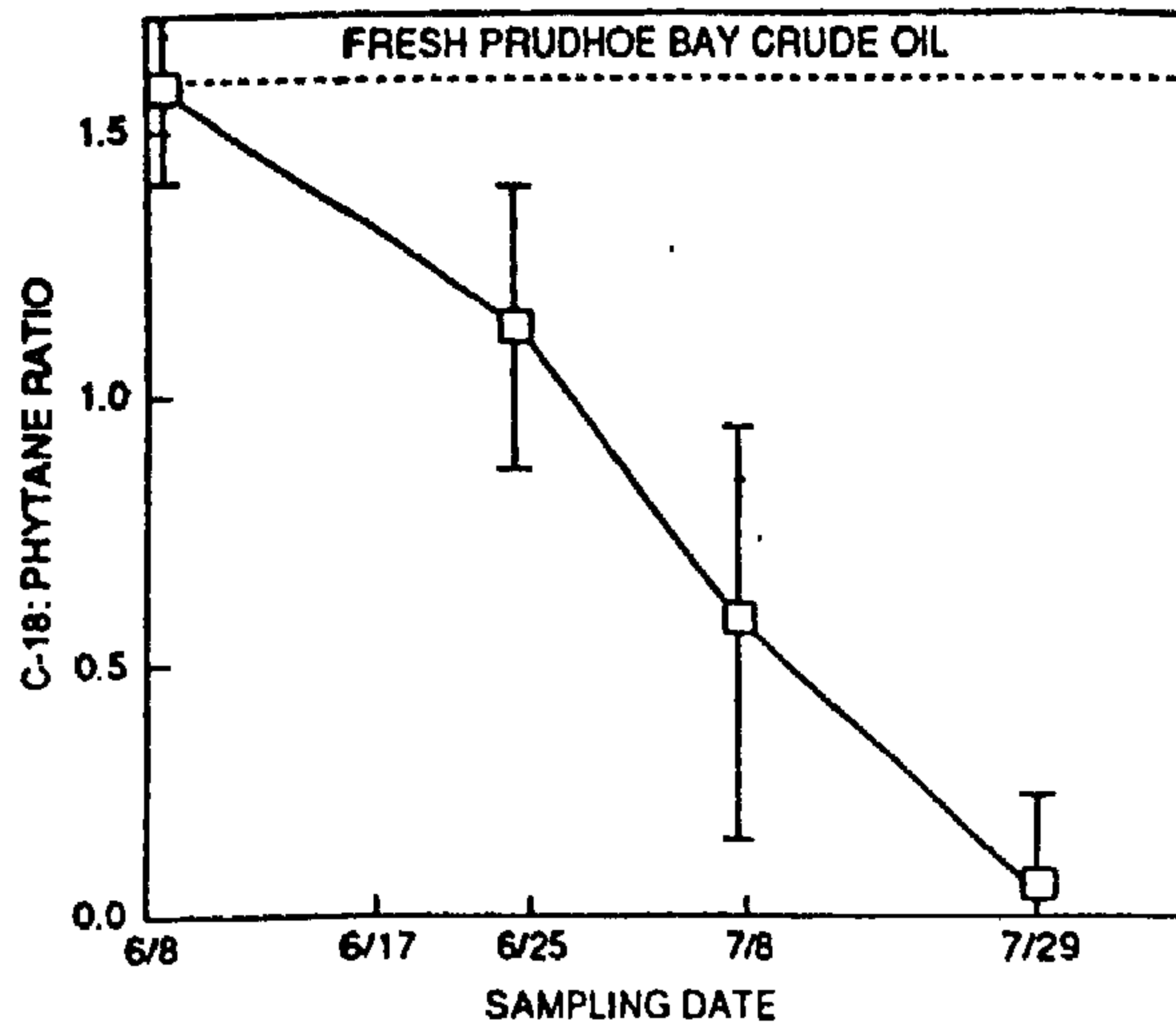
التطهير من التربة أو الماء أو بواسطة التخفيف في الماء المناسب . لقد تم اقتراح عدد من الطرق لتوضيح أن الانهيار الحيوي يحدث أو أن المعالجة الحيوية المتعمدة قد نجحت في الحقل (Madsen, 1991) . إصدار تأكيد كفاءة المعالجة الحيوية كان حاداً في خليج برنس ويليام بسبب التكلفة الباهظة لتنظيف المساحات الكبيرة التي تأثرت .

من الطرق لتقييم النشاط الميكروبي في الحقل تقدير التغيرات في التركيز مع الوقت لمادتين لهما نفس السلوك الطبيعي والكيميائي في الطبيعة ولكن واحدة منهما فقط هي التي انهارت بسرعة معقولة . كلا المادتين تعرضتا لانهيار غير حيوي أو للتطهير ولكن حقيقة أن المركب الأكثر انهياراً بالطرق الحيوية اختفى بسهولة أكثر أدى إلى الاقتراح بحدوث انهيار ميكروبي . هذا التقييم حدث عن طريق مقارنة معدل اختفاء الألكانات المستقيمة التي تحتوي على 17 - 18 ذرة كربون مع الألكانات كثيرة التفرع التي لها نفس الأوزان الجزيئية مثل البرستان والفيتان . الألكانات المستقيمة عادة تختفى بسرعة ملحوظة عن الأيدروكربونات المتفرعة . الاختبارات التي أجريت بعد انسكاب Exxon valdez أظهرت أن نسب الألكان ذات السلسلة المستقيمة 18 ذرة كربون إلى الفيتان تتغير مع الوقت (الشكل 8 - 5) . هذا ولو أنه إذا كان الانهيار الحيوي مكثف فإن معظم الألكانات المتفرعة تستحطم بفعل الميكروبات . لذلك فإنه من الضروري وضع مقياس قياسي داخلي للتعبير عن الانهيار الحيوي . لهذا الغرض يكون مطلوباً معيار قياسي أقل انهياراً وتم اختيار أيدروكربون مشبع ذات خمسة حلقات ذات مقاومة عالية هو $17 \alpha (H)$ hopane - $21 \beta (4)$, الهوبان ليس واحداً من مركبات PAH's والذي تبعاً للتعريف غير مشبع . الاختبارات مع الهوبان كمقياس قياسي داخلي أكدت حدوث الانهيار الحيوي للزيت من انسكاب خليج برنس ويليام وكذلك الزيت الخام الذي أضيف عن عمد للموقع التجريبي (Le Dreau et al., 1997) .

لقد اقترحت وسائل أخرى لتأكيد دور وكفاءة الانهيار الحيوي للملوثات في نفس الموقع . البعض يستخدم الحقائق بأن نسبة نظائر الكربون الثابتة (ك¹³ ، ك¹²) في ثاني أكسيد الكربون الذي ينتج حيويًا في عملية المعالجة تختلف عن تلك المرتبطة بالعمليات اللا حيوية وأن المعدلات النسبية لاستخلاص ك¹² ، ك¹³ في المركبات العضوية تختلف في العمليات الحيوية واللا حيوية . لم يجرى استخدام في الحقل لطريقة نظائر الكربون .

تقريباً فإن جميع عمليات المعالجة الحيوية الناجحة باستخدام الطرق التي وصفت قبلاً تعتمد على أفعال الكائنات الدقيقة الأصلية أو الأصلية . للأسف توجد قليل من الإصدارات تقترح أن الحقن (أو التعزيز الذاتي) للميكروبات الفعالة مطلوب للتكنولوجيات التي نوقشت قبلاً . الإدعاءات بواسطة بعض الملتزمين عن النجاحات الملحوظة بواسطة الكائنات الدقيقة غير الموصفة تحت ظروف التشغيل غير المعروفة يجب أن تؤخذ كما هي - إدعاءات . بدون شك فإن بعض هذه الحقنات مفيدة بالتأكيد ولكن مطلوب معلومات

أفضل قبل الوصول لأية استنتاجات . هذا ولو أنه لم تثار أسئلة عن أن بعض المعاملات التى تجرى فى المفاعلات الحيوية ذات فائدة أو معقولة الكفاءة أو متناهية الكفاءة من جراء إدخال متعدد لكائنات دقيقة خاصة .



شكل (٥-٨) : التغير مع الوقت فى نسبة أوكتاد كان إلى الفيتان (على أساس مللجم : جم وزن) بعد استخدام السماد المحب للزيت فى ٨ يونيو ، ١٩٨٩ .
(ماخوذة من Pritchord and Costa , 1991).

فطر العفن الأبيض White - rot Fungi

فطريات Phanerochaete التى لها مقدرة على مهاجمة الأخشاب تملك إنزيم خارج الخلايا قوى وهو يختلف عن العديد من الإنزيمات حيث يعمل على سلاسل عريضة من المركبات . الإنزيم هو بيرواكسيديز مع فوق أكسيد الأيدروجين الناتج بواسطة الفطر يحفز تفاعل يكسر بشكل مثير للدهشة عدد من المركبات . كمثال مزرعة الفطر Phanerochaete chrysosporium حيث حظى بمعظم الدراسات العريضة للوقوف على

مقدرته على القيام بالانهيار الحيوى وقد وجد أنه يهدم عدد من مركبات PAH's [مثل بنزو (الفا) بيرين ، بنزو (الفا) أنثراسين والبيرين] وأحماض داي وترايكلوروبنزويك ، والعديد من PCB's ، ٨,٧,٣,٢ - تتراكلورودايبنزو - بارا - ديوكسين ، ددت ، لندين ، كلوردين ، المفرقات مثل TNT , RDX , HMX حيث يوجد قليل من كائنات دقيقة أخرى فى القدرة على الهضم .

تكنولوجيا المعالجة الحيوية التى تستخدم هذا الفطر مبشرة خاصة مع المركبات التى لا تعمل عليها البكتريا بسهولة . التحولات بواسطة الفطر بطيئة وقد فشل اختبار الانهيار الحيوى للددت فى التربة فى إظهار أى تأثير للفطر *P. sordida* فى تحفيز المعالجة الحيوية (Safferman et al., 1995) . هذا ولو أن إضافة كمية كبيرة من الحقن باللقاح (١٠% من اللقاح على أساس الوزن الجاف من الوسط النامى على أساس التربة) لهذا الفطر للقطع التجريبية (٢١,٣ × ٣,٥ م) من التربة لعمق ٢٥ سم وقد أدى ذلك لتحفيز انهيار PCP وكذلك مركبات PAH's ذات الثلاثة والأربعة حلقات وليس تلك التى تحتوى على خمس أو ستة حلقات (Lamar et al., 1994) .

REFERENCES

- Aggarwal, P.K., and Hinchee, R.E., Environ. Sci. Technol. 25, 1178-1180 (1991).
- Al-Awadhi, N., Al-Daher, R., ElNawawy, A., and Balba. M.T., J. Soil. Contam. 5, 243-260 (1996).
- Aronstein, B.N., Calvillo, Y.M., and Alexander, M., Environ. Sci. Technol. 25, 1728-1731 (1991).
- Baldwin, J.J., Swider, K.T., Scalzi, M., and Nowak, J., in "In Situ and On-Site Bioremediation Fourth Symposium," Vol. 5, pp. 419-424. Battelle Press, Columbus, OH, 1997.
- Borden, R.C., Goin, R.T., and Kao, C.M., Ground Water Monitoring Remediation. 17(1), 70-80 (1997).
- Braddock, J.F., Ruth, M.L., Catterall, P.H., Walworth, J.L., and McCarthy, K.A., Environ. Sci. Technol. 31, 2078-2084 (1997).

- Chapman, S.W., Byerley, B.T., Smyth, D.J.A., and Mackay, D.M., Ground Water Monitoring Remediation 17(2), 93-105 (1997).
- Cho, J.S., DiGuilio, D.C., and Wilson, J.T., Environ. Progr. 16(1), 35-42 (1997).
- Cunningham, S.D., Anderson, T.A., Schwab, A.P., and Hsu, F.C. Adv. Agron. 56, 55-114 (1996).
- Dablow, J., Rodgers, D., and Moreris, H. in "In Situ and On-Site Bioremediation, Fourth Symposium", vol. 5 pp. 439-444. Battelle Press, Columbus, OH, 1997.
- Dibble, J.T., and Bartha, R., Soil Sci. 128, 56-60 (1979).
- Dzantor, E.K., Felsot, A.S., and Beck, M.J., Appl. Biochem. Biotechnol. 39/40, 621-630 (1993).
- Environmental Protection Agency, "Bioremediation in the Field" EPA/540/N-95/500. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, DC, August 1995.
- Ferro, A.M., Sims, R.C., and Bugbee, B., J. environ. Qual. 23, 272-279 (1994).
- Fu, J.K., and O'Toole, R., in "Gas, Oil, Coal, and Environmental Biotechnology II" (C. Akin and J. Smith, eds.), pp. 145-169. Institute of Gas Technology, Chicago, 1990.
- Glaser, J.A., and Lamar, R.T., in "Bioremediation: Science and Applications" (H.D. Skipper and R.F. Turco, eds.) pp. 117-133. Soil Science Society of America, Madison, WI, 1995.
- Griffin, C.J., Kampbell, D., and Blaha, F.A., Hydrocarbon Contam. Soils 3, 351-361 (1993).
- Hsu, T.S., and Bartha, R., Appl. Environ. Microbial. 37, 36-41 (1979).
- Hyzy, J.B., and Schepart, B.S., in "Bioremediation of Pollutants in Soil and Water" (B.S. Schepart, ed.), pp. 61-74, American Society for Testing and Materials, Philadelphia, PA, 1995.
- Jahan, K., Ahmed, T., and Maier, W.J., Water Environ. Res. 69, 317-325 (1997).

- Kao, C.M., and Borden, R.C., J. Environ. Eng. 123, 18-24 (1997).
- Knaebel, D.B., and Vestal, J.R., Can. J. Microbiol. 38, 643-653 (1992).
- Lassard, R.R., Wilkinson, J.B., Prince, R.C., Bragg, J.R., Clark, J.R., and Atlas, R.M., in "Bioremediation of Pollutants in Soil and Water" (B.S. Schepart, ed.), pp. 207-225. American Society for Testing and Materials, Philadelphia. PA, 1995.
- Lynch, J., and Genes, B.R., in "Petroleum Contaminated Soils" (P.T. Kostecki and E.J. Calabrese, eds.), vol. 1, pp. 163-174. Lewis Publishers, Chelsea. MI, 1989.
- Madsen, E.L., Environ. Sci. Technol. 25, 1662-1673 (1991).
- Manilal, V.b., and Alexander, M., appl. Microbial. Biotechnol. 35, 401-405 (1991).
- McCarty, P.L., in "Environmental Biotechnology" (G.S. Omenn, ed.), pp. 143-162 Plenum Press, New York, 1988.
- Mueller, J.G., Lantz, S.e., Blattmannb.O., and Chapman, P.J., Environ. Sci. Technol. 25, 1045-1055 (1991).
- Nelson, C.H., Seaman, M., Peterson, D.M., Nelson, S., and Buschbom, r., in "In Situ and On-Site Bioremediation, Fourth symposium", Vol. 3, pp. 457-462. Battelle Press, Columbus, OH, 1997.
- Nelson, E.C., Walter, M.V., Bossert, I.D., and Martin, D.G., Environ. Sci. Technol. 30, 2406-2411 (1996).
- Perkovich, B.S, Anderson, T.A., Kruger, E.L., and Coats, J.R., Pestic. Sci. 46, 391-396 (1996).
- Pritchard, P.H., and Costa, C.F., Environ. Sci. technol. 25, 372-379 (1991).
- Qiu, X., Leland, T.W., Shah, S.I., Sorensen, D.L., and Kendall, E.W., in "Phytoremediation of Soil and Water Contaminants" (E.L. Kruger, T.a Anderson, and J.R. Coats, eds.)m, pp. 186-199. American Chemical Society, Washington, Dc, 1997.
- Raymond, R.L., Hudson, J.O., and Jamison, V.W., Appl. Environ. Microbial. 31, 522-535 (1979).
- Ryan, J.R., Loehr, R.c., and rucker, E., J. Hazard Mater. 28, 159-169 (1991).

- Safferman, S.I., Lamar, R.t., Vonderhaar, S. Neogy, R., Haught, R.C., and Krishnn, E.R., *Toxicol. Environ. Chem.* 50, 237-251 (1995).
- Schnoor, J.L., Licht, L.a., McCutcheon, S.C., Wolfe, N.L., and Carreira, L.H., *Environ. Sci. technol.* 29, 318A-323A (1995).
- Tabak, H.H., Haines, J.R., Venosa, A.D., Glaser, J.A., Desai, S., and Nisamanepong, W., iii "Gas, Oil, Coal and Environmental Biotechnology III" (C. Akin and J. Smith, eds.) pp. 3-38. Institute of Gas Technology, Chicago, 1991.
- Thomas, J.M., and Ward, C.H., *Environ. Sci. technol.* 23, 760-766 (1989).
- Valo, R., and Salkinoja-Salonen, M., *Appl. Microbial. Biotechnol.* 25, 68-75 (1986).
- Venosa, A.D., Suidan, M.t., Wrenn, B.A., Strohmeier, K.L., Haines, J.R., Eberhart, B.L., King, D., and Holder, E., *Environ. Sci. technol.* 30, 1764-1775 (1996).

ثانيا : تكنولوجيات المعالجة الحيوية : خارج الموقع وفي المفاعلات الحيوية

لقد تم تطوير العديد من تكنولوجيات المعالجة الحيوية لمعاملة الكيمائيات السامة ليس في المكان الذي توجد فيه ولكن بعد إزالتها أو نقلها من موقع تواجدها . بعض من هذه الطرق تستخدم مع مواقع التخلص من النفايات وبسبب أن المادة الملوثة تزال من مكانها في التربة أو رواسب القاع أو من الطبقة الصلبة المائية فإن هذه الطرق تعتبر تكنولوجيات في خارج الموقع الملوث Ex situ . الخط الفاصل بين الطرق داخل In situ وخارج الموقع ليس واضحا دائما لأنه في الغالب وكما في حالة اقترابات الضخ والمعاملة Pump and treat لتنظيف الماء الأرضي فإن المعاملة تجري بجوار أو فوق موقع التلوث . الطرق التي تستخدم في العديد من المواقع الخارجية وكذلك عمليات الضخ - المعاملة تكون مشابهة ومن ثم تعتبر معا . بالإضافة إلى ذلك فإن التكنولوجيات المتشابهة تصمم ليس للمواقع الملوثة ولكن للصرف الصناعي وهذا ما سوف نتناوله بالتفصيل في هذا المقام .

المعالجة الحيوية تتأثر بشكل شائع بواسطة استخدام المفاعل الحيوي . لقد تم تطوير المفاعلات الحيوية بشكل أو آخر لمعاملة السوائل والمواد الصلبة والغازات . هذه الأنظمة تستخدم في الغالب لتحطيم الكيمائيات ذات الأثر الباقي وغيرها من النفايات من المصانع

وهي تلقى الاهتمام بسبب قلة التكلفة بالمقارنة بالوسائل الأخرى للتخلص من النفايات . هذا ولو أن المعاملة خارج الموقع في العادة تكون أكثر تكلفة عن اقتراب المعاملة في نفس الموقع ولكنها تستخدم بسبب أن خصائص النفايات أو الموقع يجعل من المعاملة داخل موقع التلوث غير عملية . التكاليف العالية للمعاملة خارج الموقع في مقابل المعاملة داخل الموقع تأتي من تكاليف تحريك المادة الملوثة وكذلك الميزانية المطلوبة لإنشاء المعدات المطلوبة الخاصة بالتنظيف وكذلك الحاجة للعمالة الإضافية والحاجة للطاقة أو جميع هذه العوامل معا .

بعض التكنولوجيات تمثل عمليات قديمة مثل معاملة الحمأة المنشطة لتيارات النفايات التي تحتوي على الكيمائيات المخلفة والأخرى أدخلت عملياً بشكل مناسب حديثاً وما زالت أخرى موجودة في المعمل أو في بعض وحدات العلاج في المصانع الصغيرة . عندما تدمج مع المعاملة داخل الموقع فإن المفاعلات ذات الوحدات المتحركة تؤخذ للمواقع في الحقل وتستخدم الماء الأرضي . تستخدم طريقة الضخ بعيداً للطبقة الصلبة المائية الملوثة أو يستخدم ماء الغسيل لإزالة الكيمائيات من التربة الملوثة . هذه العمليات قد تكون مستمرة أو قد تجري في لوطات أو تشغيلات مع المادة الملوثة المضافة وتزال المادة المعاملة بشكل متقطع . المثال التقليدي هي الوحدة المتحركة التي تستخدم لمعالجة الماء الأرضي المحتوي على PCP عند المصنع الذي حدثت فيه إضافة المواد الحافظة للأخشاب . يتم ضخ الماء الأرضي لأعلى من البئر ويتم حفظ درجة الحموضة والمواد المغذية للسائل . المفاعل الحيوي الذي فيه وسائل للتحكم في درجة الحرارة يحقق انهيار حيوي مكثف للملوث PCP (Stinson et al., 1991) . في حالة أخرى فإن الماء الأرضي المحتوي على دايكلوروميثان الناجم من كسر خط الأنابيب تحت الأرض يمر خلال مفاعل حيوي فوق الأرض مما أدى إلى خفض تركيز الدايكلوروميثان في آبار الاستكشاف من القيم الابتدائية إلى آلاف المليجرامات العديدة لكل لتر إلى قيم في العادة أقل من واحد وأحياناً أكبر من ٠,٠٠٥ ملجم / لتر (Flatham et al., 1992) .

المفاعلات الحيوية Bioreactors

تستخدم العديد من المفاعلات الحيوية لإنتاج المضادات الحيوية بواسطة الميكروبات وكذلك إنتاج المذيبات والأحماض وغيرها من منتجات عملية التخمر . لقد استخدم القليل من هذه الميكروبات لتحطيم الملوثات في المواقع الملوثة أو لمنع الصرف في المياه أو الأراضي ذات الانسيابات الصناعية . معظم هذه المفاعلات تصمم للمعاملة الهوائية ونقل الأكسجين خلال السائل عند معدل كافٍ لصيانة التهوية الحيوية المستمرة وهذه تمثل التكلفة الكبرى للعملية . المفاعلات غير الهوائية تم تصميمها للعديد من أنواع الملوثات .

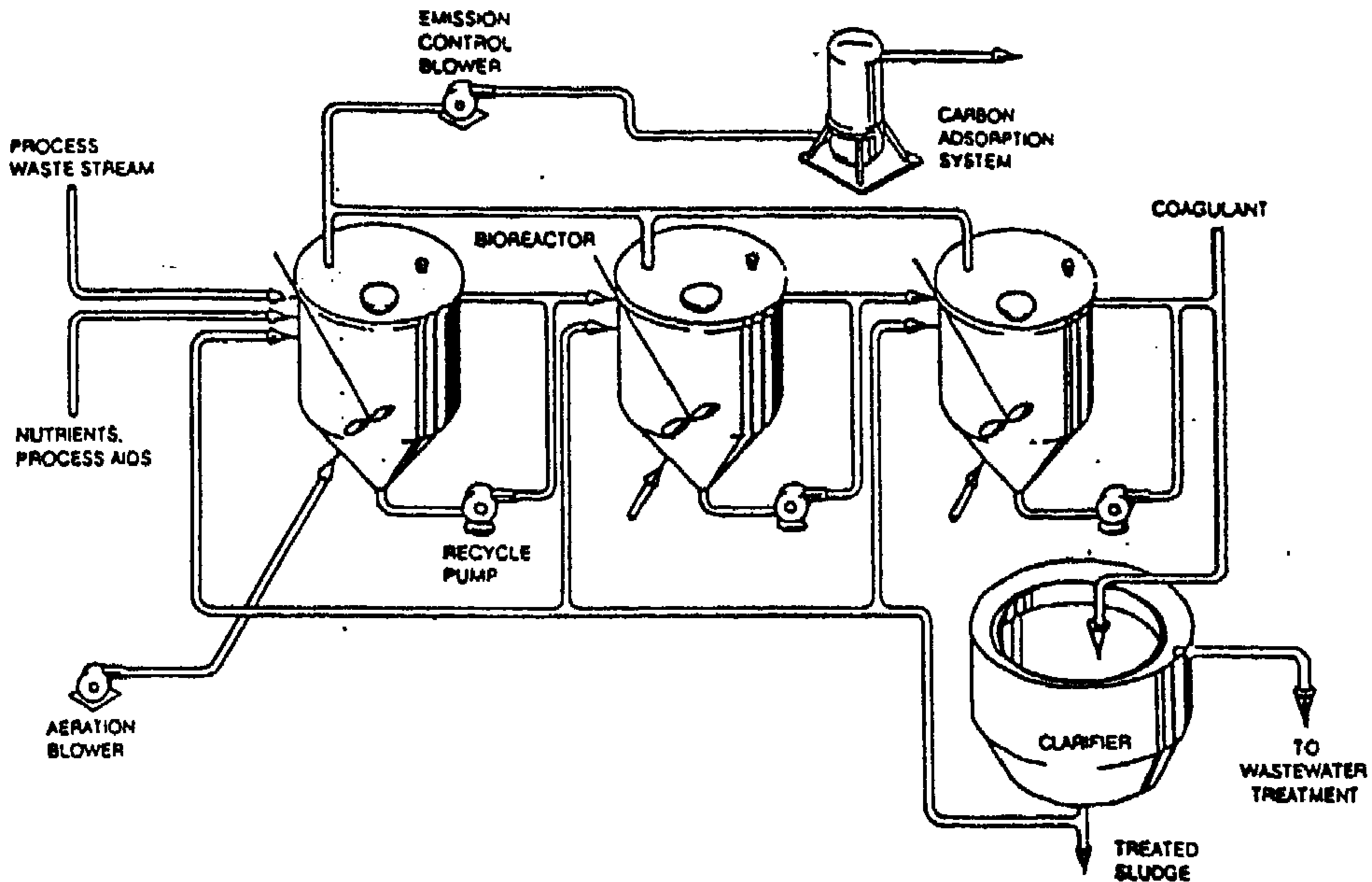
المفاعلات قد تكون أحد نوعين تعتمد على النمو المعلق للكائنات الدقيقة أو الخلايا غير المتحركة . في النوع الأول تحفظ الكائنات الدقيقة في معلق بصفة مستمرة وهي تنمو

بحرية في الماء أو ترتبط بالتربة أو راسب القاع الذي يسان في المعلق . هذه الأنواع من المفاعلات قد يجرى فيها تقليب بواسطة وسيلة ميكانيكية أو بواسطة الإدخال المستمر للهواء . بعض الأمثلة تذكر مثل مفاعلات العجينة أو الروبة Slurry والبرك المهواة والحماة المنشطة . المفاعلات التي تكون فيها الخلايا غير متحركة توجد منها طرازات وأنواع عديدة . في هذه التصميمات يتم تثبيت الخلايا على بعض أنواع القوائم المعضدة ومن ثم لا تزال مع ترك المواد المناسبة في المفاعل فيما عدا إذا كان ذلك مطلوباً . الدعامة قد تكون مثبتة أو إذا كانت الجسيمات الصغيرة هي الدعامة فإنها قد تصان في معلق (يطلق عليها المسالة Fluidized) . إذا كانت الدعامة مثبتة فإن تيار العادم قد يدخل ببساطة إلى القمة ويمر خارجاً من القاع في المفاعل . إذا كانت الدعامة مسالة فإن الجسيمات التي تحتوى الكتلة الحيوية يجب أن تكون ثقيلة بما فيه الكفاية حتى لا تغسل خارجاً عن المفاعل مع تيار الماء المحتوى على المركبات التي عوملت . العديد من الكائنات الدقيقة تدمص طبيعياً على المواد الصلبة المستخدمة في هذه المفاعلات ومن ثم تصبح الخلايا غير متحركة .

فى العديد من عمليات المعالجة الحيوية تكون العملية مستمرة حيث أن السائل أو المعلق الملووث تدخل ويزال السائل المعامل بشكل مستمر . تجرى بعض المعاملات بواسطة تشغيلات اللوط . نظم اللوط Batch systems شائعة مع معاملة التربة والحماة والمواد الصلبة الأخرى وكذلك مع الانهيار الحيوى الذى يتطلب فترات طويلة من الوقت . يمكن معاملة حجم كبير من السائل بواسطة الطريقة المستمرة ولكن نظم البالات أو اللوطات تستخدم فقط مع الحجم الصغيرة . بعض المفاعلات الحيوية تعمل بنظام العمليات نصف اللوط Semibatch كما فى مفاعل اللوط المتتابع .

المعالجة الحيوية تتأثر بنوعية الطرق التى فيها يتم خلط المواد الصلبة الملوثة بشكل ثابت مع السائل فى معاملة مرحلة العجينة أو الروبة Slurry phase treatment . النظام قد يكون غير متطور ويعمل على إدخال التربة الملوثة أو الحماة أو الراسب فى البحيرة الضيقة الضحلة التى أنشأت مع طبقة مبطنة أو قد تكون مفاعل متطور حيث يتم خلط المواد الملوثة فيه (الشكل ٨ - ٦) . فى العديد من الحالات تكون العملية متطابقة مع طريقة الحماة المنشطة الشائعة فى معالجة مخلفات ونفايات البلديات والتي تسمح بإجراء التهوية والخلط المناسب والتحكم فى العديد من العوامل التى تؤثر على الانهيار الحيوى . بعض النظم والتصميمات تسمح باصطياد النواتج العضوية المتطايرة التى تتولد . مستوى الأكسجين المذاب ودرجة الحموضة وتركيز المغذيات غير العضوية قد يتم استكشافها والسيطرة عليها . فى المواقع التى يكون فيها الانهيار الحيوى بطيئاً وفى بعض الأحيان متوقفاً بسبب درجات الحرارة المنخفضة خلال جزء من السنة كما هو شائع فى العديد من

نظم معالجة التربة فإن الحرارة في مفاعلات الروبة تصان في مدى مناسب للانهييار الحيوى السريع .



شكل (٨-٦) : نظام المعالجة الحيوية بواسطة المعاملة في طور الروبة (مأخوذة من Ryan et al., 1991).

لقد استخدم مفاعل كامل للروبة لمعاملة التربة الملوثة بمفرقع TNT تحت الظروف اللا هوائية . لقد تم تحميل المفاعل بسعة ٧٥٠٠٠ لتر على ناقلة تحركت إلى الموقع وملئت مع ٢٣ م^٣ من التربة . لقد عملت الروبة من التربة مع الماء بنسبة ١ : ١ . لجعل النظام لا هوائى ثم إضافة النشا وقامت البكتريا الموجودة بإزالة الأكسجين المذاب حيث

قامت بتمثيل النشا . لقد أدت المعاملة إلى خفض تركيز TNT من ٣٠٠٠ إلى أقل من واحد ملليجرام لكل كيلوجرام من التربة في خمسة شهور (Funk et al., 1995) . لقد تم صيانة مفاعل الروبة لا هوائيا وكان هو الوسيلة لمعالجة الأراضي الملوثة باللايدركربون بعد الحفر . أظهرت العديد من التقييمات العملية فاعلية مفاعلات الروبة لتحطيم PAH's مع حدوث انهيار مكثف لمركبات PAH's ذات الحلقتان أو الثلاثة وفي الغالب الأربعة والمركبات الحلقية غير المتجانسة والفينولات في الكريوزوت التي تتحطم بسرعة خلال ٣ - ٥ أيام . هذا ولو أن بعض مركبات PAH's ذات الأوزان الجزيئية العالية تتحطم ببطء كذلك (Mueller et al., 1991) .

معدل تحطم المركبات المدمصة على التربة أو الزيت في التربة قد يزداد بوضوح بواسطة إضافة مواد ذات نشاط سطحي مناسبة أو مواد ناشرة لروبة التربة . هذا ولو أن بعض المواد ذات النشاط السطحي لم تظهر أن لها أية فائدة في الاختبارات العملية وهذه المواد عند التركيزات العالية في الغالب تكون سامة وتثبط عملية الانهيار . لقد أدت الدراسات العملية للاقتراح بأن إضافة المواد غير المكلفة نسبيا والتي تنهار بسرعة قد تؤدي إلى خلق ظروف لا هوائية التي تحفز انهيار مركبات خاصة مثل دينوسيب .

خطوات طريقة المعاملة في مرحلة الروبة قد تدمج مع طريقة الغسيل لإزالة الملوث من التربة . لقد استخدمت طريقة غسل التربة للمعالجة الحيوية في مصانع معاملة الأخشاب التي تحتوي على أعلى من ٨٠٠٠ ملجم CPC لكل كيلوجرام من التربة . يجري غسيل التربة في البداية لإزالة PCP وبعد ذلك يدخل محلول الغسيل في مفاعل المرحلة الروبة . هذه الطريقة ثنائية المراحل تخفض من تركيز PCP في التربة لمستوى التنظيف المستهدف عند الموقع حيث وصلت لأقل من ٠,٥ ملجم / كجم تربة (Compeau et al., 1991) .

يمكن استخدام الحمام أو البحيرة الضحلة كمفاعل نمو مع المعلق . التهوية والخلط يمكن تحقيقها بواسطة التقلب الميكانيكي . لقد استخدمت البحيرات الضحلة المهواة للمعالجة الحيوية لمخلفات تنقية الزيت وغيره من المواد التي تحتوي على البتروكيميائيات . لقد تم تصميم واحدة من طرق التنظيف لمخلوط ماء الصرف والحماة من وحدات تكرير الزيت . يتم الإمداد بالتهوية والنتروجين والفوسفور ولكن الحرارة لا تكون تحت السيطرة . كمية ٧٠٠٠ م^٣ من الزيت والحماة الغنية بالشحوم تحتوي على ٢٠٠٠ ملجم PAH's و ٢٠٠ ملجم من BTEX لكل كيلوجرام . درجة الانهيار الحيوى مدونة في الجدول (٨ - ٢) . الماء العادم من محطات التنقية ونواتج صناعة البتروكيميائيات تعامل بنجاح كذلك في البحيرات الضحلة التي تهوى وتصلح بالفوسفات والنترات .

جدول (٨-٢) : المعالجة الحيوية للحماة الغنية بالزيت والشحوم في البحيرات الضحلة الموهوة

Compound	Concentration (mg/kg)	
	Initially	At end
Benzene	64.4	1.19
Toluene	19.4	1.14
Ethylbenzene	32.4	0.32
Naphthalene	290	ND ^b
Phenanthrene	150	ND
Pyrene	540	0.03
Anthracene	20	0.02
Benzoanthracene	91	ND
Chrysene	20	ND
Benzopyrene	100	< 0.01

^aFrom Vail (1991).

^bNot detected.

الطريقة الشائعة للوصول إلى الانهيار الحيوى الفعال تلك التى تتمثل فى استخدام المفاعل التى تكون فيه الخلايا الميكروبية مرتبطة على صورة فيلم مع بعض المواد . المحلول الذى يحتوى على الكيمائيات يمر فوق الفيلم الحيوى الناتج والذى يحقق انهيار حيوى سريع بسبب الكثافة العالية للخلايا . فى تحويل للمعاملة بالفيلم المثبت تستخدم خلايا غير متحركة أو مدمصة بقوة . يمكن جعل الخلايا غير متحركة عن طريق ارتباطها بالكائن الدقيقة أو غرسها طبيعيا فى المادة الصلبة . لذلك فإن الخلايا قد تمسك فى أو على مواد معينة كثيرة مثل كرات الالجيئات ، التربة الدياتومية ، ألياف زجاجية مفرغة أو رغوة بولى يورثيان أو الفحم المنشط وكريات البولى اكريلاميد . من الشائع العديد من هذه النظم ظاهرة التحمل الكبير للتركيزات العالية من المركبات الكيميائية فى الخلايا الموجودة فى أفلام أو تلك التى لا تتحرك عما هو الحال مع الخلايا فى المعلق . المقاومة الكبيرة قد تكون مرتبطة مع امتصاص الوسيط للمادة الصلبة أو غير المتحركة ومن ثم تخفض الكمية الميسرة لتقليل نشاط الكائنات الدقيقة أو بعض الميكانيكيات الأخرى .

لقد استخدمت العديد من أنواع البكتريا والفطريات وكذلك المخاليط الميكروبية على صورة أفلام حيوية أو فى نظم الخلايا غير المتحركة وقد وجد أن عديد من المركبات قابلة للانهيار الحيوى وبسهولة (جدول ٨ - ٣) . الخلايا غير المتحركة توجد فى واحد من بين أنواع مختلفة من المفاعلات لتسهيل حدوث الانهيار الحيوى السريع . هذه التكنولوجيات مفيدة بوجه خاص لمعالجة تيارات النفايات من مصانع الكيمائيات كما ظهر فى مصنع

صغير لإجراء المعاملة بالحجم الكبير لتركيزات منخفضة من الجليفوسات . ماء الصرف الذى يحتوى هذا المركب أدخل فى معدل ٤٥ لتر / دقيقة فى عمود يحتوى على خلايا موجهة كمفاعل للانساياب . لقد وجد أن الكائنات الدقيقة قادة على إجراء انهيار سريع ومكثف (Hallas et al., 1992) .

جدول (٨-٣) : الانهيار الحيوى للمركبات العضوية بواسطة الخلايا غير المتحركة أو الخلايا المدمصة بشدة

Compound	Immobilizing material or solid phase	Microorganism	Reference
Acrylonitrile	Alginate	Bievibacterium sp.	Hwang and Chang (1989)
Aniline , Chloroanilines	Diatomaceous earth	Mixed culture	Licingston nd Willacy (1991)
Anthracene	Alginate beads	Trichodema harziaum	Emisch and Rehm (1989)
2-Chlorophenol	Alginate beads	Phanerochaete dryosporium	Lewandowski et al. (1990)
Glyphosate	Diatomaceous earth	Mixed culture	Hallas et al. (1992)
4-Nitrophenol	Diatomaceous earth	Pseudomonas sp.	Heitkamp et al. (1990)
PCP	Alginate beads	Artlirobacter sp.	Lin and Wang (1991)
Phenol	Activated carbon	Pseudomoonas putida	Ehrhardt and Rehm (1989)
TCE	Alginate beads	Methylocystis sp.	Uchiyama et al. (1995)
Trichloropyridinol	Diatomaceous earth	Pseudomonas sp.	Feng et al. (1997)

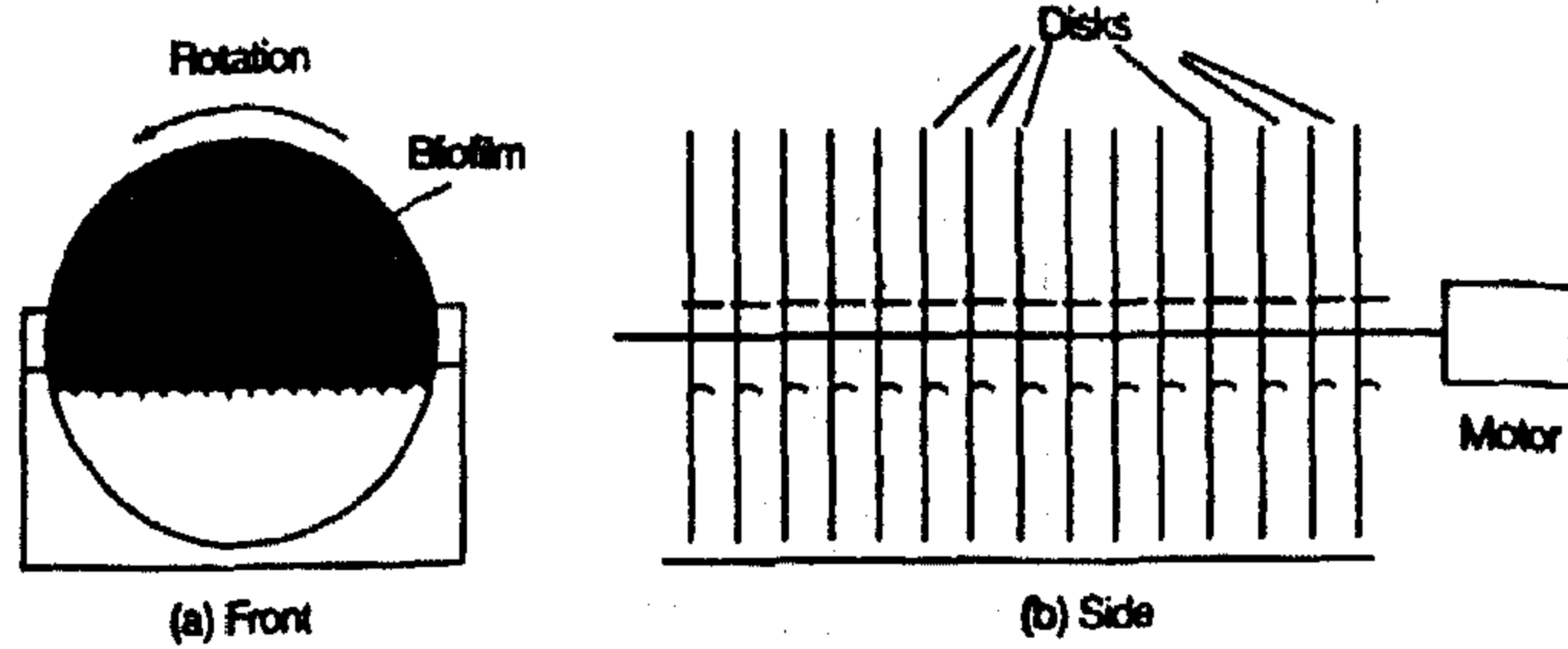
أنواع المفاعلات التى تعتمد على الأفلام الحيوية أو الخلايا غير المتحركة تتضمن المرشحات الدقيقة أو الفيلم المثبت أو المفاعلات الحيوية ذات الحشية المثبتة أو مفاعلات الحشية للسوائل والمفاعلات الحيوية الدوارة .

المرشح الدقيق Trickling fitter يمثل تكنولوجيا استخدمت لمعاملة الماء العادم (الصرف) منذ ما يقرب من ١٠٠ سنة . يسمح للمحلول بالترشيح لأسفل على مادة الملا حيث تنمو الكتلة الحيوية على هذا الوسط الصلب . تقوم الكائنات الحية بتمثيل الملوثات فى الماء خلال وقت المرور والمرشح الرقيق هذا مفيد جدا وتكلفته معقولة .

ففى المفاعل الحيوى ذات الفيلم المثبتة Fixed film bioreactor يحتوى المفاعل على بعض الدعامات التى تنمو عليها البكتريا وتصبح مرتبطة . الدعامة يكون لها تقليدياً مساحة سطح كبيرة بما يسمح بتطور كتلة حيوية مهولة ومعرضة السائل المحتوى على الملووث يكون طبقة رقيقة على كتلة الخلايا وتنتشر المركبات من السائل للفيلم الميكروبي حيث انهارت عليها . لقد استخدم هذا الاقتراب فى الحقل وثبتت فاعلية فى إزالة أكثر من 99% من BTEX ومعظم PAH's من الماء الأرضى الملووث من مصنع توليد الغازات (Leahy et al. 1997).

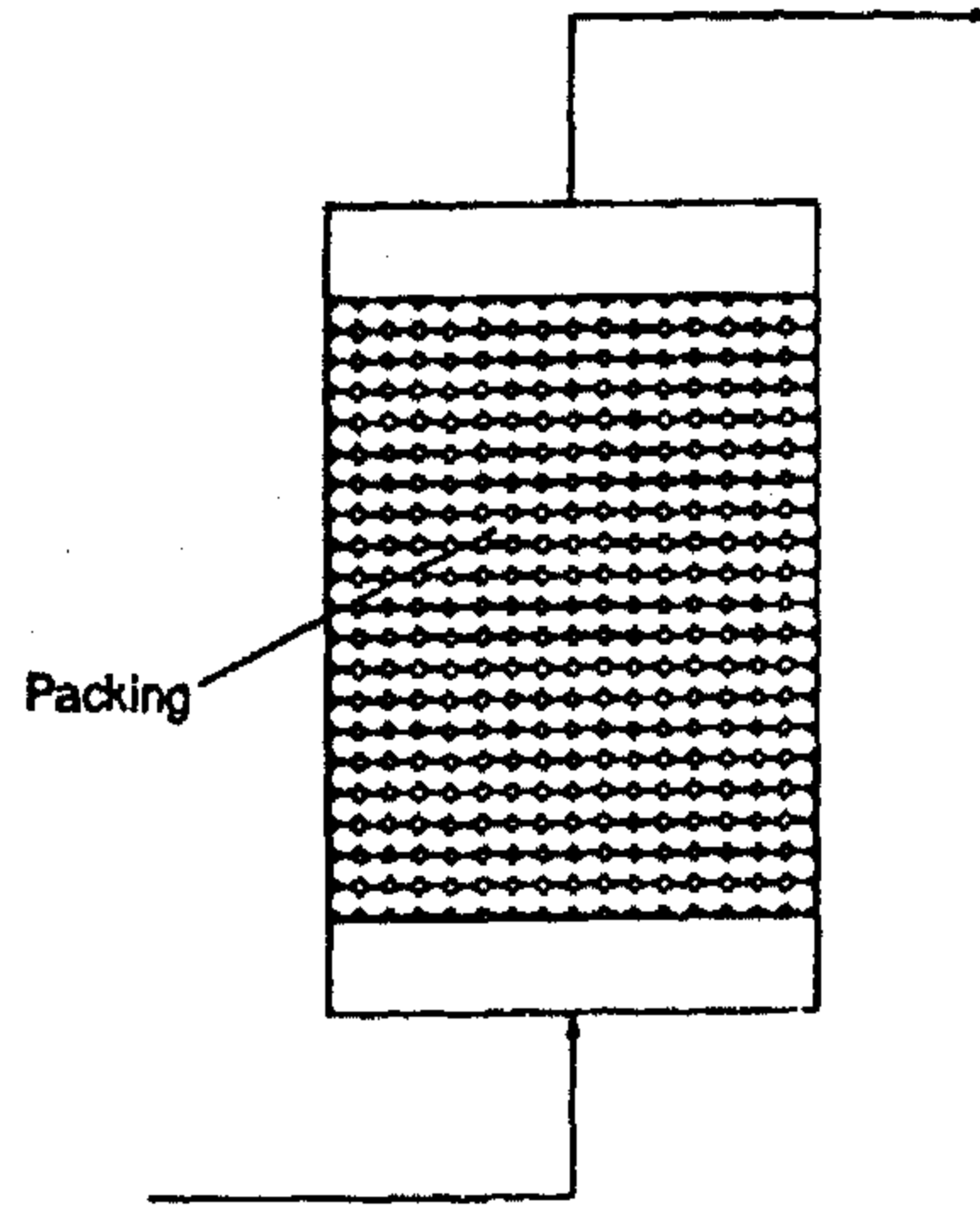
بصفة تكرارية يكون الوسيط الصلب كربون محبب منشط والذي لا يقتصر دوره على ادمصاص العديد من الكيمائيات العضوية فقط ولكنه يعتبر كذلك تظهر عليه فيلم الميكروبات عالية النشاط وهذا يحدث بعد حقن اللقاح من المخلوط الميكروبي وفى بعض الأحيان ميكروب منفرد للكائنات الدقيقة تحطم العديد من الملووثات فى الماء ولكنها تمتد من حياة الكربون المنشط كذلك وتخلق سريعاً فى الحال . عملية إعادة الخلق للسماح بإعادة استخدام الكربون المنشط مكلفة . كفاءة أو فاعلية هذا الاقتراب تأكدت على المستوى الحقلى الواسع لانهيار مركب ٢,١ - دايكلوروايثان وكذلك الكلوروبنزينات وهكساكلوروسيكلوهكسان فى الماء الأرضى (Feidiker et al. 1995) .

الأفلام الحيوية التى تعتبر أساس المعالجة الحيوية تتأثر بواسطة المفاعلات الحيوية ذات القرص الدوار Rotating disk bioreactor (أو المتعهد أو الملتزم Contractors) . المفاعل يحتوى على أقراص عديدة مرتبطة بأسطوانة العمود التى توضع أفقياً (الشكل ٨-٧) . الأقراص قد تكون ذات قطر ١,٥ - ٣,٥ متر . الفيلم الحيوى يتكون ويتطور على هذه الأقراص . أسطوانة العمود التى توضع تقليدياً وفوراً فوق السائل الملووث تدور ببطء ومن ثم فإن نسبة مئوية عالية من الفيلم الحيوى تدمص على سطوح الأقراص وتكون داخل مرحلة السائل . بسبب أن الأقراص تدور فإن الجزء فوق مرحلة السائل يتم تهويته ولكن الكتلة الحيوية المدمصة تظل رطبة حتى لو كانت فوق الماء بسبب فيلم الماء الممسوك أو المدمص . الأسطوانات وأسطوانة العمود الأفقية تكون عبارة عن خزان مطاوع أو سلاسل من الخزانات التى تمر من خلالها المياه الملوثة . لقد استخدم اقتراب مشابه لحد ما فى دراسة عملية صممت لتقييم كفاءة الفطريات مثل *Frametes versicolor* و *Phanerochaete chrysosporium* لهدم PCB وفى هذه الحالة سمح للفطريات لاستعمار شبكة من الصلب موضوعة داخل الأنبيب التى تدور ببطء للسماح بتبلييل وتهوية المفاعل الحيوى ذات القرص الدوار (Alleman et al., 1995) .



شكل (٧-٨) : المفاعل الحيوي ذات القرص الدوار (Armenante , 1993) .

الوسائل الشائعة لمعالجة المياه الملوثة تتضمن المفاعل ذات الحشية الثابتة - Fixed bed reactor . في هذا النظام يملأ الوعاء ببعض مواد التعبئة غير المربوطة بإحكام التي لها مساحة سطح كبير بما فيه الكفاية لربط كتلة حيوية كبيرة . مادة الملاء هذه قد تكون تربة دياتومية أو سليكا مسامية أو ألياف مجوفة أو جسيمات بلاستيك وفي بعض الأحيان حصى لا أكثر ولا أقل . شكل توضيحي لمفاعل الحشية المملوء أو المعبأ - Packed bed reactor موضح في الشكل (٨-٨) . الوعاء قد يكون مفتوحاً لاستقبال السائل الوارد أو تيار الغاز أو قد يكون مغفولاً . السائل قد ينساب لأعلى خلال الوعاء (طريقة الانسياب لأعلى Upflow mode) أو لتحت (Downflow) . بعض المفاعلات ذات الحشية الثابتة تحتوي على كربون حيبي منشط كمادة مألثة . لقد استخدمت هذه النظم للمعالجة على مستوى الحقل للماء المحتوي على مبيدات الحشائش أترازين وسيمازين بعد الحقن باللقاح الخاص بسلالات رودوكوكس وأسينيو باكترا ذات المقدرة على هذه المبيدات (Feakin et al. 1995) وكذلك الانهيار اللا هوائي لمركب ١,١,١ - ترايكلورولثيان (De Best et al., 1997) .



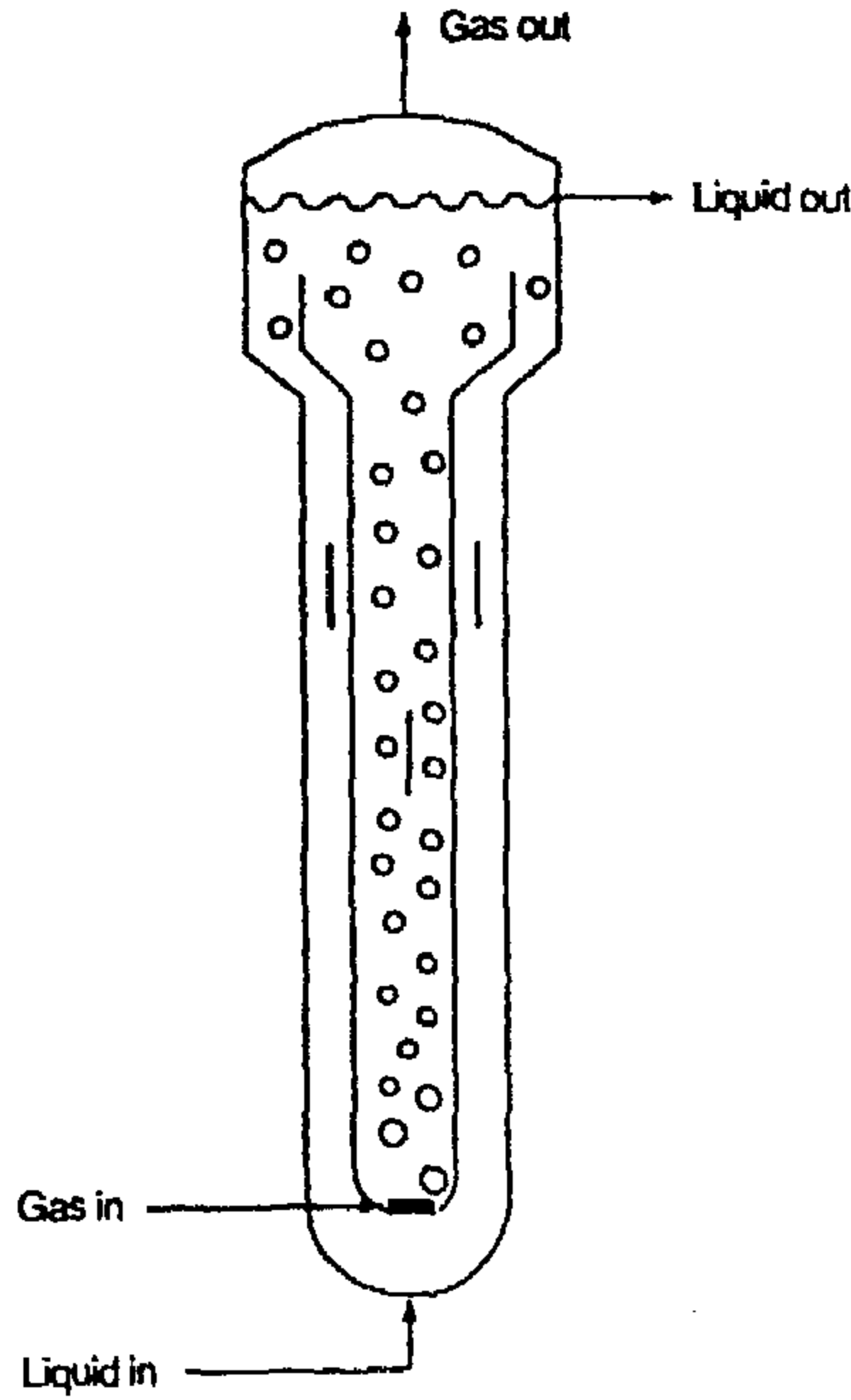
شكل (٨-٨) : مفاعل الحشوة الثابتة الذي يعمل في نظام الانسياب لأعلى (مأخوذ من Amenante , 1993) .

من أكثر المفاعلات التي استخدمت على نطاق واسع لهدم السوائل المحتوية على الكيمائيات المخلقة مفاعل الحشوة السائلي Fluidized – bed reactor . البكتريا أصبحت مرتبطة وغير متحركة على بعض الجسيمات داخل الوعاء وهذه الجسيمات تعلق (أو تجعل سائلة) بواسطة الخلط المستمر أو تدوير السائل في المفاعل . الجسيمات قد تكون كربون منشط أو رمل أو راتنج مخلق أو بلاستيك مسامي أو شبكة من الصلب الذي لا يصدأ . في بعض الحالات فإنه يمكن عمل السائلية Fluidization بواسطة الغاز أو خليط من المحلول المائي والغاز . الحشوة السائلة لا تتعرض للانسداد الميكانيكي بواسطة الكتلة الحيوية الكبيرة التي تظهر في الحشوات المثبتة . مفاعلات الحشوة السائلية استخدمت على نطاق متوسط لمعالجة المياه الأرضية المحتوية على PAH's , BTEX (Leahy et al . 1997) والعوادم من الموقع السابق لمصنع إنتاج الغاز وفي كلتا الحالتان تم إزالة أكثر من ٩٩% من المركبات المستهدفة . أظهر التقييم على مستوى المعمل جدوى هذه الاقترابات لتحطيم ١ - نافثيل أمين (Ro et al., 1997) والكلوروفينولات الحشوات أو المراقدة السائلية درست كذلك مع المعالجة اللا هوائية لمركب PCP والفينولات (Suidan et al. 1996) .

مفاعلات اللوط المتعاقبة تعتبر أساس بعض الاقترابات في المعالجة الحيوية . في بداية العمليات التي تتضمن هذه النظم فإن المفاعل الذي يحتوى على مخلوط متاقل من الكائنات الدقيقة يملأ بالسائل الملوث ويسمح للانهييار الحيوى بالحدوث والتقدم . عندما يتأكد من أن الانهييار يتقدم بشكل كافى يسمح للكتلة الحيوية بالاستقرار ويزال السائل المعامل ويدخل كمية إضافية من الماء الملوث لبدأ دورة جديدة . قد نحتاج لتهوية المفاعل وتقليبه أو كلاهما معا خلال فترة المعاملة . مفاعلات اللوطات المتتابعة Sequencing batch reactors درست باستفاضة للوقوف على كفاءتها فى معالجة مركب تتراكلورواثيلين (PCE) كما استخدمت فى تحطيم BTEX وغيره من مكونات وقود الطائرات الذى وجد فى المياه الأرضية (Yocum et al.1995).

فى مفاعل عمود الفقاعات Bubble column reactor يتم دفع الهواء أو بعض الغازات الأخرى خلال السائل ولا يزود المفاعل بأى وسيلة للتقليب الدافع يوضع عند قاع الوعاء بما يسمح بفقاعات الغاز بالمرور خلال العمود الأسمى للسائل . لقد استخدم هذا النظام فى التقييم على مستوى المعمل وأظهر كفاءة فى انهيار حامض السيانوريك بواسطة سلالة من البسيدوموناس المدمصة على معدن الطين وهدم التولوين بواسطة بسيدوموناس بوتيدا غير المتحرك على جسيمات السيليت .

مفاعل التموين الجوى Airlift reactor يستخدم نظام ضخ بالغاز أو الهواء للخلط . فى التصميم العادى يكون المفاعل عبارة عن أسطوانة عميقة بوضع فيها أنبوب اسطوانى رأسى . هذه الأنبوبة المفتوحة من الطرفين توضع يمينا أعلى المكان الذى يضخ فيه الهواء داخل المفاعل . فقاعات الهواء فى تيار الهواء تمر خلال السائل فى الأنبوب المركزى وتهرب عند القمة . هذا فإن حركة الهواء تحدث حركة السائل لأعلى فى الأنبوب المركزى مما يؤدى إلى إنسياب السائل فى جزء السائل خارج هذا الأنبوب كما فى الشكل (٨-٩) . مفاعل التموين الجوى القلاب Airlift loop reactor تحور من مفاعل التموين الجوى حيث تستخدم فيه مضخة للتقليب الميكانيكى لإعادة تدوير السائل أسرع عما هو الحال مع المعدل الذى يدخل إلى السائل الملوث إلى المفاعل . مفاعل التموين الجوى المحتوى على بكتريا رودوكوكس رودشورس ، هينوميكروبيوم تم تقييمها لمعرفة كفاءتها فى هدم الملوث دايكلوروميثان ، ٢ - بروبانول ، الميثانول المستخدمة كمذيبات فى شرائح الطلاء .



شكل (٨-٩) : مفاعل التميؤن الجوى (Armenane , 1995) .

حقن المفاعلات الحيوية بنوع واحد من البكتريا أو مخلوط معروف من الأنواع أو مزرعة مختلطة من الأمور الشائعة عمليا . هذا ناجح أيضا فى هذه النظم المهندسة وراثيا الذى يكون فيها التصميم فى صالح الكائنات الدقيقة فى السائل وفى العادة تكون عبارة عن خلطة جيدة . هذا يتعارض بشكل ملحوظ مع المخرج السالب أو محل التساؤل لحقن اللقاح / الاثراء أو الزيادة للمعالجة الحيوية فى نفس الموقع In situ مع المعالجة فى نفس موضع التلوث للأراضى والرواسب الملوثة فإن العوامل التى تحدد نمو البكتريا أو الفطر غير معروفة أو نادرة المعرفة . وجود الوسيط العضوى (الملوث المستهدف) يتغلب على عامل واحد وإضافة النتروجين والفوسفور والأكسجين تتغلب على هذه المحدوديات (إذا كانت ذات صلة وثيقة) ولكن نقص الحركة وادمصاص الخلايا والحساسية للمفترسات والطفيليات من البروتوزوا والحساسية الميكروبية للتوكسينات قد تحد من نجاح الحقن فى نفس موقع المعالجة الحيوية . فى المفاعل الحيوى على العكس فإن العديد من

هذه العوامل المحددة لا توجد أو أمكن التغلب عليها وإذا لم يكن يتم تحويل نظام المعاملة (التى لا يسهل إجرائها فى المعاملات فى نفس الموقع كما أنها تكون باهظة التكاليف) لإيقاف أو عبور هذه المحدودية. لقد ظهرت نجاحات فى المعاملة بعد الحقن مع العمود المملوء بالفحم الحبيبي المنشط مع حجم ١٠ م^٣ لمعاملة الماء الأرضي الملوث بمركب ٢,١ - دايكلورواثيان ، والمرشح الحيوى الذى صمم لهدم دايثيل سلفيد وقد استخدم مفاعل ثابت ٢٠٠٠ لتر لهدم الدينوسيب كما استخدم المفاعل الحيوى للروبة فى المعمل لهدم مركب PCP (Otte et al., 1994) .

المرشحات الحيوية Bifilters

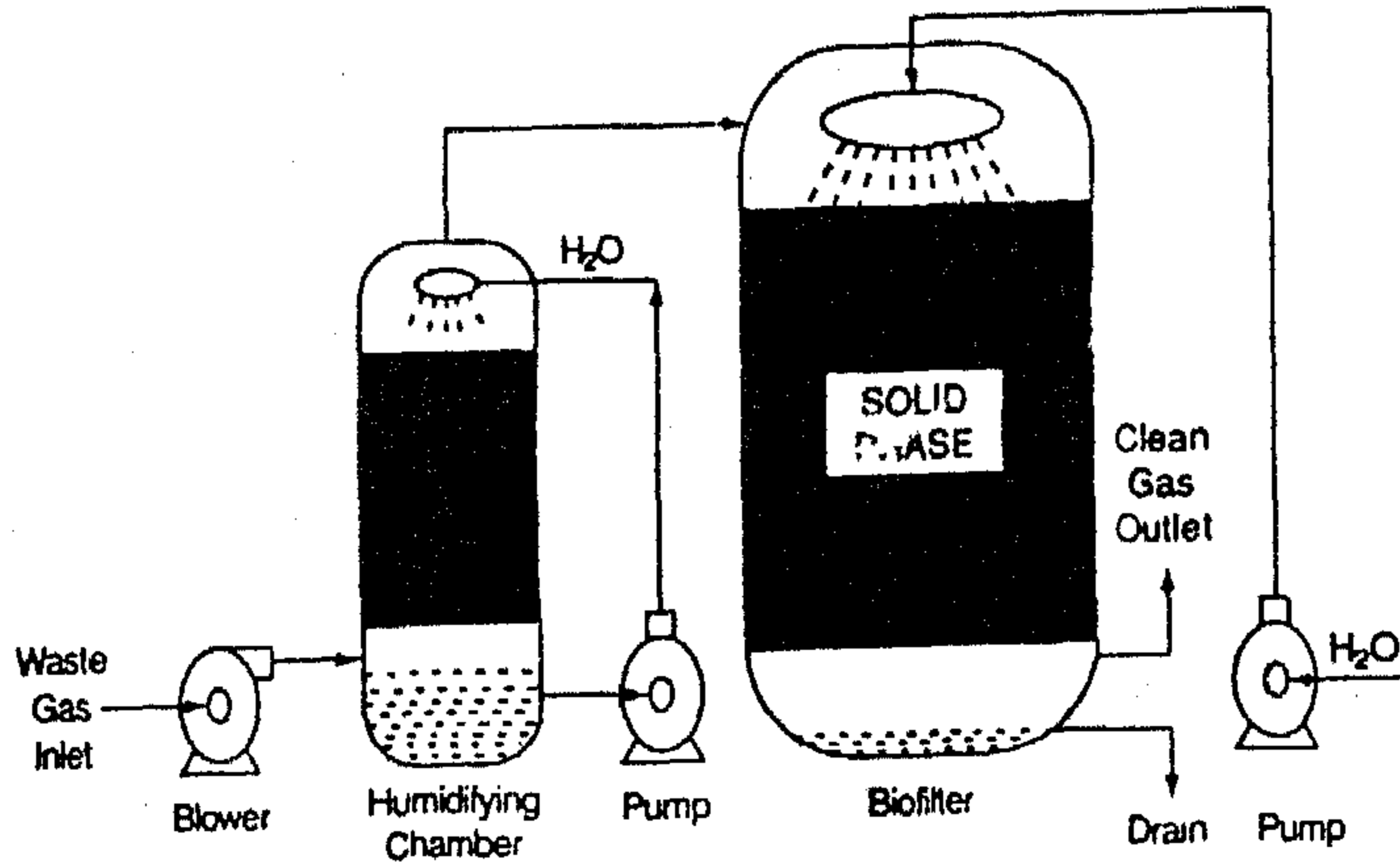
تستخدم الكائنات الدقيقة كذلك لتحطيم أنواع عديد من المركبات المتطايرة . فى هذه التكنولوجيات يسمح للكائنات الدقيقة بالنمو على بعض المواد المدعمة الصلبة وتيار الغاز الذى يحتوى على الجزيئات غير المرغوبة تمر خلال المادة المدعمة الصلبة . الفعل الميكروبي الناتج يؤدى إلى تحطيم الملوثات . هذه العملية التى يطلق عليها الترشيح الحيوى Biofiltration شائعة فى ألمانيا وهولندا واليابان وقليل من البلدان الأخرى . مفاعل الحشوة الرقيقة التى يتم فيه تثبيت البكتريا على العمود وقد تصمم للمركبات المتطايرة مع المركب الكيميائى المطلوب هدمه (أو المطلوب تنظيفه Scrubbed) والذى يمر خلال ويزوب فى المحلول . لحد ما فإن المنظفات الحيوية Bioscrubbers تشابه المرشحات الحيوية Biofilters وفيها يمر الأكسجين والغازات بداية فى وحدة تذوب فيها المواد المتطايرة فى الماء وحينئذ يدخل المحلول فى النظام وفى العادة نظام الحمأة المنشط الذى فيه تنهار المركبات العضوية بواسطة الكائنات الدقيقة المنتشرة فى الوسط المائى . نظم المعاملة هذه جاذبة بسبب الطاقة القليلة المطلوبة والتكلفة القليلة نسبيا وبساطة التشغيل والمقدرة المستمرة على تحطيم المركبات مع التركيزات الواطية .

الوسط الصلب فى المرشح الحيوى قد يكون تربة ، مادة عضوية كمبوست ، مسحوق القش ، شرائح القلف ، كربون منشط ، جسيمات طين أرض دياتومية أو زجاج مسامى . التربة والكمبوست من الأوساط الصلبة الشائعة وأن المركبات العضوية المتطايرة التى تمر خلال التربة أو الكمبوست تدمص أولا بواسطة الوسط الصلب والذى يجب أن يظل رطبا لصيانة النشاط الحيوى وعندئذ يحدث تمثيل للجزيء المدمص بواسطة فيلم الكائنات الدقيقة الممسوكة على الوسط الصلب . المرشح الحيوى البسيط الفعال حيث يوضح مرقد من التربة على قمة نظام الأنابيب التى خلالها تمر المواد المتطايرة .

عدد كبير من المركبات المتطايرة تنهار فى المرشحات الحيوية مثل النفثالين والأسيتون والبروبونالدهيد ومركبات الكبريت المتطايرة والستولوين والبنزين والدايكلوروميثان والفينيل كلوريد . لقد حدث اهتمام كبير بالمركبات المتطايرة ذات الرائحة النفاذة وقد تم تصميم عدد من النظم لإزالة كبريتيد الايدروجين H₂S ويقول

الميثان والدايمثيل دايسلفيد (Shoda , 1991) وثاني أكسيد الكبريت SO_2 والدايمثيل سلفيد . من بين الملوثات العضوية فإن الهواء العادم الذى يحتوى على مكونات BTEX يمكن أن يعامل لتحطيم المركبات العطرية فى وسط البخار عن طريق مرور الهواء خلال التربة . هذا الاقتراب واعد لتحطيم المركبات العضوية المتطايرة عندما تعامل المياه الأرضية الملوثة بالجازولين بواسطة الهواء أو عندما تستخدم طريقة تهوية التربة لإزالة المتطايرات من طبقة الفادوز . هناك معاملات بديلة لإزالة المواد المتطايرة مثل الحرق أو الادمصاص بواسطة كربون النشط وهى مكلفة (Fanter et al., 1989) . البروبان و ن - أيزوبيوثان تتهار بسهولة عندما تتعرض للكائنات الدقيقة التى توجد فى التربة كما هو الحال مع المواد العضوية المتطايرة التى توجد فى الأبخرة المنبعثة من جازولين الطائرات ، وأول أكسيد الكربون (Frye et al., 1992) . الأمونيا والأسترات والأمينات يمكن أن تزال كذلك بواسطة استخدام المرشحات الحيوية . لقد استخدمت المرشحات الحيوية لخفض انبعاثات المواد المتطايرة من مصانع معالجة مياه الصرف ومصانع الكمبوست . بالإضافة إلى ذلك فقد استخدمت هذه العمليات فى الأساسات الحديدية وفى المصانع التى تقوم بتصنيع الكيمائيات ومصانع تجهيز الأسماك ومصانع إعطاء النكهة والمعطرات ومجازر الحيوانات ومصانع تجهيز الدخان أو التوباكو .

التصميم المفاهيمى للمرشح الحيوى موضح فى الشكل (٨-٩) . هذه الوحدة يجب أن تحتوى على مغذيات غير عضوية مناسبة وبعض وسائل منع الحموضة للأهمية . الوسط الصلب يجب أن يكون ذات مساحة سطح كبيرة لتعظيم ومعايرة امتصاص المركبات المطلوب معالجتها والسماح لتكوين كتلة حيوية كبيرة. يجب أن تكون ذات مسامية عالية كذلك وتظل محتفظة بالرطوبة . الحقن غير ضرورى فى الغالب بسبب أن الدعامة الصلبة (مثل الكمبوست أو التربة) قد تكون نشيطة بما فيه الكفاية من حيث نشاط الكائنات الدقيقة أو أن أحد أنواع الكائنات ينمو ويتطور سريعاً لإنتاج كتلة حيوية كبيرة ولكن الوسط الصلب قد يحقن مع الحماة المنشطة أو المزرعة المختلطة من الكائنات أو أحياناً بنوع واحد إذا لم يستخدم المركب بواسطة الأنواع العديدة المختلفة وإذا كانت مرحلة الأقامة طويلة أو إذا كان الوسط الصلب فقير بطبيعته فى الكائنات الدقيقة (كما فى الكربون المحبب المنشط أو التربة الدياتومية) . قد تبرز صعوبات بسبب خفض درجة الحموضة والتى تتميز بعض التحولات الميكروبية أو بسبب أن الكتلة الحيوية سوف تسد مسام الوسط الصلب .



شكل (٨-٩) : تصميم المرشح الحيوى التقليدى (Wani et al. 1997) .

استخدام الترشيح الحيوى لمعالجة المواد المتطايرة فى التربة ترتبط فى الغالب مع تفريغ ابتدائى أو طريقة استخلاص البخار لتحريك المركبات من التربة إلى المرشح الحيوى . لقد استخدمت هذه النظم فى الحقل للمعالجة الحيوية للمواقع الملوثة بالجازولين المتسرب من خزانات التخزين تحت الأرض مع المرشحات الحيوية التى تحتوى على قشور قلف الصنوبر أو مخلوط من التربة والدياتومية والسماد الكمبوست أو المواقع التى تحتوى على غازات خارجة من العمليات البترولية ومعدات الانهيار مع فلتر حيوى يحتوى على البيتموس . التقييم على مستوى المصنع أوضح كذلك كفاءة هدم BETX وغيرها من مكونات أبخرة الجازولين مع المرشح الحيوى الذى يحتوى على الكمبوست أو مرشح حيوى يحتوى على كريات السيليت وكحولات الميثيل والاثيل و ن - بروبيل مع المرشح الحيوى الذى يحتوى على البيتموس . لقد اقترحت عدة اتجاهات بناء على الاختبارات المعملية . هذه تتضمن استخدام الأغشية اللبغية المجوفة ذات المسامية الرقيقة لهدم التولوين وإزالة الأمونيا مع مرشح حيوى يحتوى على بكتيريا النترقة ذاتية التغذية .

المرشحات الحيوية أو المنظفات أو الصائدات الحيوية Bioscrubbers يمكن أن تشغل كذلك لهدم المركبات الكلورينية المتطايرة . لذلك فإن ٩٨% من دايكلوروميثان تمت إزالتها مع المرشح الحيوى المزود بالكمبوست كوسط صلب (Ergas et al., 1994) . قد يكون ومفعول بواسطة الكائنات الدقيقة التى تجرى تمثيلاً تصادفياً للملوثات . كمثال فى النظام الذى تمر غازات الميثان أو البروبان من خلال عمود به المادة الصلبة فوق الماء Aquifer . نشر أو تغطية سائل يحتوى على TCE أو ١,١,١ - ترايكلوروايثان أدى إلى حدوث تمثيل تصادفى لها بواسطة مجاميع الكائنات الدقيقة النامية على الميثان أو البروبان (Wilson et al. 1987) . لقد حدث نوع مشابه من الانهيار لمركب TCE مع التربة الطينية كوسط صلب . المرشحات الحيوية التى تحتوى على كربون منشط وتزود بالفينول وجدت قادرة كذلك على تحطيم جميع مركبات TCE و PCE فى تيارات الغاز (Kim , 1997) . مركبات دايكلوروميثان والفينيل كلوريد فى تيار الغاز يمكن أن تمثل ومعظم المركبات تتحطم فى مرشحات المرقد الرقيق المحقون بالميكوبكتريوم أو هينوميكريبوم على التوالى .

لقد تم تصميم المرشحات الرقيقة لمعالجة تيارات الغاز . من الناحية التقليدية فإن الهواء الذى يحتوى المركبات ذات الاهتمام يدخل أو يضخ فى الماء والتى تم تعضيدها بإضافة المغذيات غير العضوية ومن الممكن حقنها باللقاحات المناسبة ثم ترش هذه السوائل أو يسمح لها بتكوين طبقة رقيقة فوق الوسط الصلب والذى يتطور عليه الفيلم الحيوى . لقد استخدمت هذه المرشحات لهدم التولوين والميثيل اثيل كيتون والأمينات والميركابتانات والمركبات العضوية الأخرى .

التمثيل المرافق أو التصادفى Cometabolism

لقد تم تصميم نظم عديدة لمعالجة المركبات حيويًا والتى تحول بواسطة الكائنات الدقيقة التى تقوم بالتمثيل التصادفى . هذه التكنولوجيا تتطلب كربون ومصدر للطاقة حتى تصبح الكائنات الحية قادرة على التمثيل المرافق للملوث المستهدف . لقد كان مركب TCE المركب الذى لاقى الكثير من الاهتمام وقد طورت طرق ووسائل للمعالجة الحيوية الهوائية فى الحقل باستخدام الفينول والتولوين والميثان أو الميثانول كمصادر للكربون والطاقة اللازمة للبكتيريا . فى بعض الحالات يتم حقن الفينول أو التولوين وكذلك الأكسجين فى الماء الأرضى كما أن مركب TCE ومركب سيس - ٢,١ - دايكلوروايثيلين تمثل بشكل مكثف . أظهر نظام كامل للمعالجة فى نفس الموقع يحتوى خنادق الحقن والاستخلاص بالتبادل أن حوالى ١٠% من TCE فى الماء الأرضى حدث لها تمثيل تصادفى كل شهر بعد إدخال الميثانول . لقد انهار TCE فى الماء الأرضى بشكل مكثف فى نطاق تجريبى استخدمت فيه البكتيريا التى تتغذى على الميثان وقد تم حقن الميثان والفوسفات على عمق ٢٧ متر فى الطبقة المائية الصلبة الملوثة وقد حدث خفض كبير فى

مستوى TCE الابتدائي ولكنه ازداد ببطء حتى المستويات الأصلية (Duba et al. (1996) .

أظهرت التجارب على المستوى الصغير جدوى المعالجة الحيوية من خلال التمثيل التصادفي لمركب TCE . أحد النظم يعتمد على مفاعل التمثين الجوى الذى يتم إدخال الغازات التى تحتوى على TCE فى مفاعل فوق الأرض ومن ٩٠ - ٩٥% من TCE فى المرحلة الغازية يتحطم على الفينول الذى يعمل كمصدر للكربون والطاقة . المرشح الحيوى ذات الغشاء تم تقييمه حيث يمر فيها الهواء الملوث بمركب TCE خلال ألياف مجوفة دقيقة المسام للمرشح الحيوى مع التولوين الذى يعمل كمصدر للكربون والطاقة . مفاعل الحشوة المثبت المزود بعدد من المصادر المختلفة من الكربون والطاقة أدت إلى تحول TCE إلى سيس - ٢,١ - دايكلورواثيلين وقد اقترح مفاعل حيوى يحتوى على *Methylocystix* sp. وهى البكتيريا المؤكسدة للميثان وغير المتحركة فى الجينات الكالسيوم . الأعمدة التى تحتوى على الكربون المنشط المحبب المستعمرة بواسطة البكتيريا المؤكسدة للفينول وتغذى بمحلول يحتوى الفينول والمواد المغذية غير العضوية وجد أنها تحطم TCE و PCE وهذه المفاعلات الحيوية مفيدة لمعاملة الغازات المحتوية على TCE و PCE التى تنفرد عندما يتعرض الماء الأرضى لتمرير أو عندما تعامل التربة بواسطة اختبار البخار (Tim , 1997) .

لقد تمت دراسة تكنولوجيات المعالجة الحيوية للعديد من المركبات الأخرى التى يحدث لها تمثيل تصادفي . كمثال المفاعل الحشوى المثبت اللا هوائى المزود بالأسيتات انضح أنه يعضد تحول ١,١,١ - ترايكلورواثيلان إلى ١,١ - دايكلورواثيلان والكلورواثيلان بواسطة البكتيريا التى تتغذى على الميثان ومفاعل الروبة المزود بشراب الذرة حيث وجد مفيداً فى التحول عن طريق التمثيل التصادفي لمركب RDX (Young et al., 1997) . الددت يمثل تصادفياً لا هوائياً ولكن نواتج التحول تمثل بالبكتيريا الهوائية . هذه الشركة تمثل أساس الطريقة التى اقترحت لانهايار الددت . نظام نوى الكائنات الدقيقة يتم بواسطة بكتيريا انتيروباكنز كولاكا التى تفقد الددت كلورته لا هوائياً وتكون ٤,٤ - دايكلورودايفينيل ميثان حيث تنمو على وتخمّر اللاكتوز وسلالة *Alcaligenes* التى تنمو هوائياً على مركب دايفينيل ميثان ولكنها تحدث تمثيل تصادفي لمركب ٤,٤ - دايكلورودايفينيل ميثان . عندما تسكن البكتيريا فى الكالسيوم الجينات فإن نوعى البكتيريا يصبحا قادرين على إجراء الخطوتان فى مفاعل واحد .

العمليات اللا هوائية Anaerobic processes

تقريباً جميع عمليات المعالجة الحيوية المستخدمة عملياً ذات طبيعة هوائية . هذا ولو أن معظم البحوث المبكرة عن تدهور البنزين والتولوين والاثيل بنزين و PAH's تناولت

التمثيل في وجود الكائنات الهوائية والعديد من هذه المركبات تنهار في غياب الأكسجين وفي الغالب عندما توجد النترات والسلفات والأكسجين أو أيون الحديدوز كبديل وك مستقبل للالكترونات من المركبات في تيار مياه الصرف . الأسباب عديدة مثل :

- أ - المركب المنفرد محل الاهتمام قد يكون في الأصل غير قابل للانهيار .
- ب - تيار الصرف يحتوى على عدد من المواد العضوية بعضها لا يسهل انهياره حيويًا .
- ج - المادة الفردية أو مخلوط المركبات قابل للانهيار الحيوى ولكن التركيزات عالية بما فيه الكفاية مما يحدث تثبيط لأنواع الكائنات الدقيقة ذات المقدرة على القيام بتمثيل هذه المواد .
- د - المنتج العضوى يتراكم لأنه لا يحدث له تمثيل لاحق بواسطة الكائنات الموجودة. وجود هذه الصعوبات هو الأساس لعدد من التكنولوجيات التى تدمج المعاملة غير الحيوية مع الانهيار الحيوى . الخطوة اللا حيوية تأتى فى البداية عادة وليس دائما .

المرحلة اللا حيوية قد تتضمن المعاملة بالأوزون أو فوق أكسيد الأيدروجين أو الأشعة فوق البنفسجية أو ضوء الشمس أو الجوهر الكشاف فينتون (أملاح الحديد مع فوق أكسيد الأيدروجين) . تقليديا فإن هذا الاقتراب يستخدم مع مياه الصرف من المصانع أو الماء الأرضى الملوث ولكن بعض الاختبارات أجريت مع التربة . تقريبا جميع المعلومات تأتى من الدراسات المعملية .

المفاهيم عن هذه الاقترابات وأساس الاهتمام بها تعكس الأربعة أسباب المذكورة أعلاه . إذا كان المركب فى الأصل غير قابل للانهيار الحيوى فإنه يتحول لا حيويًا إلى منتج يمكن أن يحدث له تمثيل . هذا هو أساس الدراسات على المركبات ذات الأوزان الجزيئية القليلة التى لا تمثل بمعدلات كبيرة أو لا تمثل على الإطلاق وكذلك البوليمرات والعديد منها فى صورة جزيئات عملاقة لا يمكن أن تتحول حيويًا . إذا كان تيار العادم يحتوى على مكونات قابلة للانهيار الحيوى وقليلة الاستخدام أو غير قابلة للتطبيق فإن تركيزات المكونات المقاومة أو العنيدة قد تكون عالية بما فيه الكفاية لدرجة يصبح معها المعالجة الحيوية تكنولوجيا غير مقبولة . بالإضافة إلى ذلك نتساءل هل بعض المعاملات الكيميائية أو الادمصاص مطلوب لتيار المخلفات عديدة المكونات فإن الدرجة الكبيرة من الانهيار الحيوى سوف تقلل من تكلفة المعاملة المتتالية و / أو زيادة حياة مادة الادمصاص إذا كان العادم الابتدائى سام فإن المعاملة اللا حيوية قد تقلل من السمية لحد ما مما يجعل من المعالجة الحيوية ذات جدوى . فى النهاية إذا كان المنتج العضوى يتراكم فإنه يجب التخلص من أو هدمه بطريقة ما مما يزيد من تكاليف المعاملة .

الاقتراب الشائع يتضمن المعاملة الأولية بالأوزون . لقد استخدم هذا المؤكسد القوى لهدم الأترازين فى معاملة عوادم المبيد فى التقييم على مستوى التجريب والمعمل . عملية الأوزون Ozonation تحول المبيد إلى كلوروداى أمينو - إس - ترايازين وبعد ذلك تقوم *Klebsiella terrigena* بهدم ذلك المركب الوسطى إلى ثانى أكسيد الكربون . المعاملة المشبعة بالأوزون أظهرت جدوى فى المرحلة الابتدائية المعاملة لعدد من المركبات بطيئة الانهيار أو غير القابلة للانهيار الكلورينية وكذلك البنزينات المحتوية على النيترو والفينولات والتشيع بالأشعة فوق البنفسجية قبل الانهيار الحيوى تعتبر طريقة لهدم العديد من أقران PCB فى المحلول وغيرها من المركبات . ضوء الشمس مع مادة محفزة يستخدم فى المرحلة الأولى قبل الانهيار الحيوى لمركب PCP وغيره من الكلوروفينولات. على نفس المنوال فإن استخدام هذا ولو أن تكنولوجيا المعالجة الحيوية المهندسة لا تعتمد بشكل مكثف على مستقبلات الإلكترون بخلاف الأكسجين كأساس للعمليات المتحكم فيها . أصبح من الواضح الآن أن البكتريا غير الهوائية قادرة على تحفيز العديد من التفاعلات وتحطيم العديد من المركبات المقاومة للميكروبات الهوائية . كمثال الأرض الملوثة بمبيد دينوسيب ثم تحطيم المبيد خلال ١٠ - ١٥ يوم فى مفاعلات لا هوائية سعة ٦٠٠٠ لتر تحتوى على ٢٠٠٠ كجم من التربة تقريباً مع إضافات النشا والفوسفات و ٢٠٠٠ لتر ماء (Roberts et al., 1993) .

فى السنوات الأخيرة حدث اهتمام خاص للجزيئات الكلورينية ليس بسبب سميتها فقط ولكن بسبب ثباتها فى البيئات الملوثة كذلك . الكائنات الدقيقة اللا هوائية تستطيع نزع الكلورين بالاختزال من الجزئيات الكلورينية الثابتة والتى نادراً ما تهاجم بالبكتريا الهوائية. لقد تأكد حدوث فقد كلورة بسيط فى مفاعل الحشو السائلى اللا هوائى المقترح والمحتوى على الفحم المنشط المحبب لهدم ٢ - كلوروفينول الموجود فى الماء العادم من الصناعة (Suidan et al., 1996) . المركبات ذات محتوى الكلورين العالى PCP's ورابع كلوريد الكربون و PCE والعديد من المنتجات الكلورينية الأخرى والبعض منها محدود الوجود والثبات تتحول إلى مركبات أفضل بواسطة الميكروبات الهوائية لأن التحولات الهوائية للجزيئات التى تحتوى على كلورين أقل تحدث أسرع فى أغلب الأحوال . كمثال فقد الكلورة الابتدائى لا هوائياً لمركب PCE فى الماء الأرضى وبخار التربة المرتبط مع حقن الميثانول متبوعاً بالتمثيل الهوائى للدايكلورواثيلين وغيرها من المنتجات التى تكونت. مثال آخر ما يحدث مع مفاعل الفيلم الحيوى ذات المرحلتين اللا هوائية - الهوائية والذى اقترح لمعالجة الماء الأرضى والصرف الصناعى المحتوى على جزئيات عالية الكلورين . فى المرحلة اللا هوائية فإن المزرعة المختلطة تقوم باختزال TCE ونزع الكلور منه وكذلك الكلوروفورم وهكساكلورو بنزين فى وجود الأسيتات لإنتاج المنتجات فاقدة الكلور جزئياً . هذه المنتجات الأقل كلورينية تدخل عندئذ فى مفاعل هوائى وفى النهاية يتم تحويل

أكثر من ٩٣% من الوسائط الثلاثة إلى منتجات غير متطايرة وثاني أكسيد الكربون - أظهرت دراسة معملية أن TCE يمثل تصادفيا ولا هوائيا إلى سيس ٢,١ - دايكلورواثيلين في وجود الأسيتات وهذا الدايكلورواثيلين ينهار حينئذ في وجود الأكسجين . في دراسة أخرى في المعمل ثبت أن تركيز PCB ينخفض بمقدار ٧% في روبة التربة التي تتعرض لولا لفطر وفي اللا هوائية ثم الهوائية (Euans et al., 1996) . المركبات الهالوجينية التي تحتوي على ذرة كربون واحدة تتحول بشكل كامل تقريبا لا هوائيا بعد حدوث اختزال المسلفات في مفاعل عمود الفيلم الحيوى المحتوى بالكائنات الدقيقة الخاصة بالمجارى مما أدى إلى اقتراح طريق ممكن لتحفيز التحول (Cobb and Bourser , 1991) .

إمكانية استخدام نظام التتابع لا هوائى - هوائى للمعالجة الحيوية للتربة الملوثة بمفرق TNT جذبت كثير من الانتباه . الاقترابات تتضمن وضع التربة في طبقات وتغطيتها أو تغريقها مع مواد نباتية لخلق وسط لا هوائى حيث الكائنات الهوائية تقوم باستهلاك الأكسجين ، واستخدام الكمبوست المكمور في الماء في المرحلة الابتدائية وإضافة وسائط عضوية بسيطة في المرحلة الابتدائية . بالإضافة إلى ذلك فإن صبغات الأزو وعوادم عمليات التبييض وصناعة المنسوجات تتعرض لمعاملة متتابعة من الكائنات اللا هوائية ثم الهوائية (Field et al., 1995) .

المعاملة الميكروبية واللاميكروبية المشتركة Combined treatment

التكنولوجيا التى تعتمد حصريا على المعالجة الحيوية تفشل في الغالب في تحقيق تحطيم فعال ومكثف للملوثات العضوية فرديا أو واحد أو العديد من مخلوط . على نفس المنوال فإن استخدام الجوهر الكشاف فينتون كخطوة أولى في المعاملة التي اقترحت لعدد من الجزئيات الكلورينية (Koyama et al. 1994) .

في بعض الحالات تكون المرحلة الابتدائية هي الانهيار الحيوى والثانية اقتراب المعالجة اللا حيوية . الخطوة الأولى غير مكلفة نسبيا لخفض كمية المادة محل التحطم في المرحلة الثانية . كمثال فإنه بعد أن تقوم البكتريا الهوائية بتمثيل ترايفلوروميثيل بنزوات فإن ناتج التحطم المقاوم يحدث له هدم متتابع بالتعرض للسائل لضوء الشمس . هذا الاقتراب ثنائى المراحل تم تقييمه في المعمل مع الميكروكوزم المحتوى على عينات التربة والبيانات أدت إلى اقتراح أن ٥٠% من PAH's التي تبقى بعد المعالجة الحيوية تزال بواسطة جوهر فينتون .

التحولات الإنزيمية Enzymatic conversions

لقد اقترحت طرق لاستخدام تجهيزات الإنزيم لتحطيم الملوثات الفردية أو الكيميائية السامة . بعض الإنزيمات تكون ثابتة لحد ما خلال التخزين ومن ثم يمكن أن يستخدم في حالات الطوارئ استجابة للانسكاب حيث أن المواد المحفزة قد تكون ميسرة على الفور

في صورة نشطة . لقد اقترح إمكانية استخدامها لمعالجة التربة وتخليصها من الملوثات أو المبيدات غير المرغوبة أو السموم الأخرى . قد تكون مفيدة كذلك في تحول بعض الملوثات الثابتة إلى منتجات غير ضارة . كلا الإنزيمات الذائبة وغير المتحركة يمكن أن تستخدم لهذه الأغراض ، ولكن معظم البحوث ركزت على الإنزيمات غير المتحركة . Immobilized

الإنزيم الجامد على زجاج مسامي أو سليكا مسامية وجد أنه يقوم بالتحليل المائي لعدد من المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية في المحلول وكذلك فإن إنزيم فوسفوترای استريز من ايشيرشيا كولاي كان جامداً على غشاء نيلون أو مسحوق أو أنبوب . لقد اقترح أن كلا الإنزيمية تعتبر كوسائل لهدم وفقد سمية المبيدات . الإنزيم المبنى على الأساس الرغوي يقوم بالتحلل المائي لعدد من المركبات الفوسفورية العضوية استخدمت كوسائل عصبية في الحرب الكيميائية وقد اقترحت كوسائل تستخدم في الحقل للتخلص من التلوث . على نفس المنوال فإن إنزيم الفوسفوترای استريز في رغوة البولي يوريثان التي تتميز بصفات تخزين جيدة اقترحت كوسيلة أو طريقة لهدم المواد الفوسفورية العضوية العصبية (Legeune et al., 1997) . الإنزيمات تضاف للتربة كذلك حيث تدمص على مواد خاصة وقد اقترح أن هذا المدمص يمكن أن يستخدم من ضمن وسائل التحلل المائي للمبيدات الحشرية مثل الديازينون . في الحقيقة إضافة الباراثيون هيدرولايز للتربة يحول أكثر من ٩٠% من الديازينون بمعدل ١ جم / كجم إلى منتجات غير سامة في ٤ ساعات . لقد اقترح كذلك أن المركبات العطرية السامة في الماء قد تصبح غير ضارة عند تحولها إلى منتجات أقل ذوبانية وأعلى في الوزن الجزيئي كما يحدث مع إضافة البيروكسيد وفوق أكسيد الأيدروجين أو باستخدام المكنيز لتحويل ٤,٢ - دايكلوروفينول وحدات محدودة غير ذائبة في الماء والتي لا تتسرب خلال التربة . البيروكسيد الجامد على الماغنيتية اقترح كوسيلة لإزالة جميع أنواع الكلورفينولات من المحلول (Tatsumi et al. 1996) التكنولوجيات العملية المبنية على أساس هذه الاقتراحات يجب أن تستغل .

REFERENCES

- Adams, C.D., Cozzens, R.a., and Kim. b.J., Water, Res. 31, 2655-2663 (1997).
- Aronstein, B.N, and Alexander. M., Environ. Toxicol. Chem., 11, 1227-1233 (1992).

- Banerjee, D.K., Fedorak, P.M., Hashimoto, A., Mashviah, J.H., Pickard, M.A., and Gray, M.r., *Appl. Microbial. Biotechnol.* 43, 521-528 (1995).
- Beunink, J., and Rehm H.J., *Appl. Microbial. Biotechnol.* 29, 72-80 (1988).
- Caldwell, S.R., and Raushel, F.M., *Appl. Biochem. Biotechnol.* 31, 59-73 (1991).
- Cheng, T.C., and Calomiris, J.J., *Enz. Microb. Technol.* 18, 597-601 (1996).
- Compeau, G.C., Mahaffey, W.D., and Patras, L., in "Environmental Biotechnology for Waste Treatment" (G.S. Sayler, R. Fox, and J.W. Blackburn, eds.), pp. 91-109. Plenum Press, New York. 1991.
- Dasu, B.N., and Sublette, K.L., *Biotechnol. Bioeng.* 34, 405-409 (1989).
- de Best, J.H., Jongerna, H., Weijling, A., Doddema, H.J., Janssen, D.B., and Harder, W., *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 48, 417-423 (1997).
- Diks, R.M.M., and Ottengraf, S.P.P., *Bioprocess Eng.* 6, 93-99 (1991).
- Ensley, B.D., and Kurisko, P.R., *Appl. Environ. Microbial.* 60, 285-290 (1994).
- Ergas, S.J., and McGrath, M.S., *J. Environ. Eng.* 123, 593-598 (1997).
- Ernst, C., and Reham, H.J., *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 43, 150-155 (1995).
- Feakin, S.J., Gubbins, B., McGhee, I., Shaw, L.J., and Burns, R.G., *Water Res.* 29, 1681-1688 (1995).
- Frye, R.J., Welsh, D., Berry, T.M., Stevenson, B.A., and McCallum, T., *Soil Biol. Biochem.* 24, 607-612 (1992).
- Gerritse, J., Renard, V., Visser, J., and Gottschal, J.C., *Appl. Microbial. Biotechnol.* 43, 920-928 (1995).
- Guillet, J.E., Regulski, t.W., and McAnney, T.b., *Environ. Sci. technol.* 8, 923-925 (1974).
- Hallas, L.E., Adams, W.J., and Heitkamp, M.A., *Appl. Environ. Microbial.* 58, 1215-1219 (1992).
- Hartmans, S., de Bont, J.A.M., Tramper, J., and Luyben, K.C.A.M., *Biotechnol. Lett.* 7, 383-388 (1985).

- Hwang, J.S., and Chang, H.N., *Biotechnol. Bioeng.* 34, 380-386 (1989).
- Jutras, E.M., Smart, C.M., Rupert, R., Pepper, I.L., and Miller, R.M., *biodegradation* 8, 31-42 (1997).
- Kampbell, D.H., and Wilson, J.T., *J. Hazard. Mater.* 28, 75-80 (1991).
- Kim, J.O., *Bioprocess Eng.* 16, 331-337 (1997).
- Koyama, O., Kamagata, Y., and Nakamura, K., *Water Res.* 28, 895-899 (1994).
- Leahy, M.C., Ahrens, B.W., Blazicek, T.L., and Maybach, G.B., in "In Situ and On-Site bioremediation Fourth Symposium," Vol. 3, pp. 463-468 (1992).
- Lee, S.H., and Carberry, J.B., *Water Environ. Res.* 64, 682-690 (1992).
- Livingston, A.G., and Willacy, A., *appl. Microbial. Biotechnol.* 35, 551-557 (1991).
- Loehr, R.C., and Webster, M.T., in "Environmentally Acceptable Endpoints in Soil" (D.G. Linz and D.V. Nakles, eds.), pp. 137-386. American Academy of Environmental Engineers, Annapolis, MD, 1997.
- Mohn, W.W., and Tiedje, J. M., *Microbiol. Rev.* 56, 482-507 (1992).
- Mueller, J.G., Lantz, S.E., Blattmann, B.O., and Chapman, P.J., *Environ. Sci. technol.* 25, 1055-1061 (1991).
- Munnecke, D.M., *Biotechnol. Bioeng.* 21, 2247-2261 (1979).
- Munnecke, D.M., in "Microbial Degradation of Xenobiotics and Recalcitrant Compounds" (T. Leisinger, A.M. Cook, R. Hutter, and J. Nuesch, eds.) pp. 251-269. Academic Press, London, 1981.
- Otte, M.P., Gagnon, J., Comeau, Y., Matte, N., Greer, C.W., and Samson, R., *Appl. Microbial. Biotechnol.*, 40, 926-932 (1994).
- Parvatiyar, M.G., Govind, R., and Bishop, D.F., *Biotechnol. Bioeng.* 50, 57-64 (1996).
- Pedersen, A.R., and Arvin, E., *Biodegradation* 6, 109-118 (1995).
- Pinelli, D., Fava, F., Nocentini, M., and Pasquali, G., *J. Soil contam.* 6, 243-256 (1997).

- Rajan, R.V., Seybold, A.L., Hickey, R.f., and Hayes, T., in "In Situ and On-Site Bioremediation, Fourth symposium," Vol. 3, pp. 451-456. Battelle Press, Collumbus, OH, 1997.
- Rittmann, B.E., and Johnson, N.M., Water Sci. technol. 21 (4/5), 209-219 (1989).
- Ro, K.S., Babcock, R.W., and Stenstrom, M.K., Water Res. 31, 1687-1693 (1997).
- Roberts, D.J., Ahmad, F., and Pendharkar, S., Environ. Sci. technol. 30, 2021-2026 (1996).
- Schanke, C.A., Bettermann, A.D., Graham, L.L., and Rehm, B.W., in "In Situ and On-Site Bioremediation. Fourth symposium," Vol. 3, pp. 267-272. Battelle Press. Columbus, OH 1997.
- Smet, E., Chasaya, G., Van Langenhove, H., and Verstraete, W., Appl. Microbial. Biotechnol. 45, 293-298 (1996).
- Stefanoff, J.G., and Garcia, M.B., Jr., Environ. Prog. 14, 104-110 (1995).
- Swanson, W.J., and Loehr, R.C., J. Environ. Eng. 123, 538-546 (1997).
- Tatsumi, K., Wada, S., and Ichikawa, H., Biotechnol. Bioeng. 51, 126-130 (1996).
- Taylor, B.f., Amador, J.A., and Levinson, H.S., FEMS Microbiol. Lett. 110, 213-216 (1993).
- Uchiyama, H., Oguri, K., Nishibayashi, M., Kokufuta, E., and Yagi, O., J. Ferment. Bioeng. 79, 608-613 (1995).
- Vail, r.L., Oil Gas J. 89(45), 53-57 (1991).
- Weckhuysen, B., Vriens, L., and Verachtert, H., Appl. Microbial. Biotechnol. 42, 147-152 (1994).
- Woodward, R., and Ramsden, D., in "Gas, Oil, Coal and Biotechnology II" (C. Akin and J. Smith, eds.), pp. 59-66. Institute of Gas Technologym, Chicago, 1990.
- Yocum, P.s., Irvine, R.L., and bumpus, J.A., Water environ. Res. 67, 174-180 (1995).
- Young. D.M., Kitts, C.L., Unkefer, P.J., and Ogden, K.L., Biotechnol. Bioeng. 56, 258-267 (1997).

الباب التاسع

التطعيم بلقاحات الميكروبات والمعالجة الحيوية للمعادن والملوثات غير العضوية الأخرى

أولاً : التطعيم بلقاحات الميكروبات بين النجاح والفشل والكائنات المهندسة وراثياً

الكائنات الدقيقة التى تملك نظام متميز من أنشطة التمثيل الهدمى منتشرة بشكل عريض . الأراضى ورواسب القاع والمياه الحلوّة والبحرية ونظم معالجة النفايات الصناعية ومن البلديات تملك فى الغالب مجتمعات ميكروبية عالية التنوع ذات المقدرة على القيام بالعديد من عمليات الانهيار وعندما تتحقق هذه القدرات بشكل كامل وسريع يتم تحطيم الكيمائيات العضوية بسهولة . هذا ولو أن العديد من المركبات المخلقة تظل ثابتة لبعض الوقت فى نفس هذه البيئات وحتى لو كانت هذه الجزيئات قابلة للانهيار الحيوى وما زال السؤال مطروحاً : هل التطعيم باللقاح يمكن أن يحفز بشكل كبير الانهيار لهذه المركبات أم لا ؟ هذا التطعيم بلقاحات يطلق عليه أحياناً الإنماء الحيوى الذاتى ذات الاصطلاح " Bioaugmentation " .

فى المواقع الملوثة التى لا يمثل الوقت اللازم لتحطيم الكيمائيات أية أهمية فإن التطعيم أو الحقن بلقاحات الميكروبية غير مضمون ولا ينصح به بسبب أن المجموع الميكروبي القليل سوف يتضاعف ويقوم بهدم المركب الكيميائى غير المرغوب . هذا ولو أنه فى حالة ما إذا كان التحطيم السريع مطلباً ذات أهمية لا يكون من المناسب الاعتماد على الاستجابة الطبيعية لميكروبات المجتمع الأصلى المتوطن فى المنطقة . كمثال فإن الانهيار الحيوى البطيئ قد يؤدى إلى امتصاص السموم الموجودة فى التربة بواسطة النباتات ، حركة الكيمائيات خلال التربة إلى الماء الأرضى ، نقل الملوثات خلال تيار الماء الأرضى الملوّث ودخولها إلى المياه المستخدمة للاستهلاك الأدمى وانتشار المركبات غير المرغوبة خلال نظم المعاملة الحيوية إلى الماء المستقبل ومن هذا الماء إلى الانهار أو البحيرات البعيدة التى منها يحدث امتصاص للإنسان والحيوان والنبات . الأنواع الأصلية قد تعمل ولكنها فى الغالب لا تؤدى دورها بسرعة كافية لمنع تفاقم وانتشار المشكلة المحلية .

من الواضح الآن أن الكائنات الدقيقة التى تعمل على بعض الملوثات تغيب فى مواقع خاصة . المركب الذى يحدث له تمثيل بواسطة العديد من أنواع الكائنات الدقيقة سوف

يواجه نوعاً واحداً أو أنواع عديدة في جميع المجتمعات الميكروبية التي تستطيع تحويله . هذا ولو أن بعض المركبات المخلفة تتحول بواسطة أنواع قليلة جداً ومن ثم قد لا يوجد النوع الوحيد من بين الأنواع القليلة جداً التي تحتوى على الإنزيمات المطلوبة للتهدم في موضع خاص . هذه الرؤية في نفس الخط مع الملاحظات المتكررة من أن بعض المركبات العضوية يحدث لها معدنة أو يحدث لها تمثيل في العينات في بيئة معينة وليست أية بيئات وأن هذه الكائنات النشطة يمكن أن تعزل من بعض البيئات فقط .

التطعيم باللقاحات قد تخفض بشكل ملحوظ فترة الأقامة . إذا كانت الفترة التي يستغرقها المجتمع للوصول إلى النشاط الكامل يوم واحد أو يومان فإن محاولات لتوظيف الكائن بشكل مناسب تكون من الحماقة . إذا كانت فترة الأقامة أسابيع أو شهور طويلة كما هو حادث غالباً وأن المخاطر على الإنسان والحيوان والنبات المعرضون تزداد مع دوام الثبات للمركب السام فإنه يمكن الدعوة لاتخاذ إجراءات لتحفيز انهيار المركب .

في النهاية فإن التطعيم باللقاح قد يكون ضرورياً بسبب أن الظروف عند الموقع أنواع من مجتمع الكائنات الدقيقة المتوطنة أو الموجودة تمكن من القيام بالوظائف المطلوبة بسرعة . لذلك فإنه عندما يوجد مركب كيميائي غير مرغوب بتركيز عالي بما فيه الكفاية لخفض الأنواع المتوطنة التي تقوم بالانهيار الحيوي عندما تكون درجة الحرارة عالية جداً أو إذا كانت الظروف السائدة تشجع الإجهاد فإن إضافة النوع أو الأنواع القادرة على تحطيم المركب الكيميائي والقادر على تحمل الإجهاد قد يكون ذات فائدة كبيرة .

اقترب التطعيم بالميكروبات يجب أن يكون متعلقاً . إذا كانت هناك كائنات ذات مقدرة على القيام بالتفاعل المطلوب فإن الظروف الملائمة لتضاعفها وإحداث التحطيم السريع غير ضرورية فإن إضافات الطعم تكون غير مطلوبة . إذا كانت هذه الظروف غير ملائمة فإن الموقف يستدعي التدخل . قلة الحاجة لإضافات الكائنات الدقيقة معروفة جيداً في المياه والأراضي الملوثة بالزيت . هذه البيئات تحتوى على بكتيريا قادرة على النمو فيها وتحطم العديد من الأيدروكربونات كما أن ثبات الزيت ليس بسبب تتابع غياب الكائنات الحية ولكن بسبب غياب مجموعة كاملة من الظروف الضرورية للأنواع المتوطنة في الوسط والموقع حتى تقوم بالوظيفة المطلوبة وبسرعة (Atlas , 1977) . في إحدى الدراسات التقليدية فإن إضافة مخلوط من البكتيريا التي تهدم الأيدروكربونات إلى ميكروكوزم مياه البحر لم تحفز انهيار الزيت الخام الملوث لمياه البحر بينما الكائنات الحية الأصلية المتوطنة قامت بهدم الزيت . على نفس المنوال فإن إضافة التربة التي تحتوى على مجموع كبير من الكائنات الدقيقة التي تهدم الأيدروكربونات إلى التربة حديثة التلوث بالزيت تقلل من فترة الأقامة ولكن سرعان ما تتضاعف الكائنات المتوطنة على الفور وتقوم بإجراء التحول المطلوب (De Borger et al., 1978) .

المقولات المذكورة أعلاه تنطبق على المواقع الحقلية . على العكس فإن التطعيم الميكروبي في غاية النجاح بشكل متكرر في المفاعلات الحيوية . الظروف في هذه المفاعلات الحيوية تختلف لحد ما عن تلك الموجودة في الطبيعة وكثير قد لا توجد أو يوجد قليل من الكائنات الدقيقة التي تملك النشاط الخاص بالانهيار الحيوي للملوثات . لذلك فإن إضافة هذه الميكروبات يكون مفيد في الغالب بل يكون ضروري في بعض الأحيان . بالإضافة إلى ذلك وبسبب أن المفاعلات الحيوية ما هي إلا نظم مهندسة بحيث أن الظروف فيها سهلة التغيير أو تكون مثلى لعمليات خاصة فإنها يمكن أن تصمم لتحفيز تضاعف ونشاط الأنواع المحقونة من الميكروبات على عكس ما يحدث في الحقل .

النجاحات Successes

كما اتضح قبلًا فإنه من الأهمية التمييز بين الكائنات الدقيقة التي تضاف أو التي يسمح لها بالنمو في النظم المهندسة وتلك التي تضاف إلى البيئات الطبيعية . المفاعلات الحيوية فوق الأرض من الأنواع العديدة تحتوى على كائنات دقيقة أضيفت إليها سواء في صورة مزارع نقية أو الاغناء أو مخاليط الميكروبات وتلك الكائنات الدقيقة التي تنمو وتطور وتحطم المركبات التي تنمو عليها أو تغنيها . هذه المفاعلات الحيوية المهندسة كمثال قد تكون نظم معالجة النفايات الصناعية التي تتضمن الخلايا غير المتحركة أو الأفلام الحيوية المصممة لمركبات خاصة أو تيارات العوادم . سجل النجاح في هذه الحالات جيدًا كما في حالة استخدام مرشح رملي كامل لمعالجة الماء الأرضي الملوث بمركب ٢،١ - دايكلوروايثان (Stucki and Thuer , 1995) . المفاعل الحيوي ذات المرقد الثابت في نفس الموقع (التطعيم بلقاح *Methylosinus trichasporium*) والتي وجدت في الاختبار الحقلى لتعطيم TCE في الماء الأرضي (Duba et al., 1996) ، التقسيم الحقلى لروبة الأرض للانهيار الحيوي الهوائى للفيناثرين في NAPL's والأنثراسين وفقد الكلورة اللا هوائية لمركب ٣ - كلوروبنزوات بواسطة *Desulfomonile tiedjei* ، المرشح الحيوي الذى صمم لتعطيم دايثيل سلفيد (Smet et al., 1996) .

على العكس فإن سجل النجاح في تحفيز الانهيار الحيوي في الأراضى والطبقة الصلبة المائية والمياه السطحية في نفس الموقع تتوقف على المواقع . من جهة فإن إبداء أو تحفيز الانهيار سجلت بعد إضافة البيئات الطبيعية (أو أكثر شيوعاً للعينات من هذه البيئات التي أحضرت إلى المعمل) من البكتريا والفطريات التي تستطيع أن تمثل وتنم على المركبات العضوية الخاصة في المزرعة ومن جهة أخرى قد سجلت حالات فشل كذلك.

الطريق الطبيعى للحصول على مجموع التطعيم المتتابع يتمثل في تجهيز مزرعة غنية أو منمأة . هذا يتم تقليدياً عن طريق إضافة عينة من التربة أو النفايات أو الماء

الطبيعى فى محلول يحتوى على المركب العضوى وأنواع من الأملاح غير العضوية الضرورية للنمو البكتيرى . فى العادة يضاف مصدر للكربون بمستوى أعلى كثيرا مما يوجد فى الطبيعة ومن ثم يمكن الحصول على محصول خلايا كبير . يتم صيانة درجة الحموضة pH بالقرب من المستوى المتعادل ويتم تحضين المخلوط فى الظلام . عندما يتأكد النمو أو اختفاء المركب الكيميائى يتم إضافة مزرعة تحتية إلى الجزء المعقم من نفس البيئة . قد يجرى تكرار هذه العملية مرات عديدة لزيادة عدد البكتريا النشطة على وسط الاختبار بالنسبة للكائنات الدقيقة الأخرى وحينئذ فإن المخلوط يوضع فى أطباق الاجار التى تحتوى على المركب الكيميائى تحت الاختبار وكذلك الأملاح غير العضوية . هذه الطريقة تحقق عزلات فعالة ونشطة على المركبات العديدة . هذا ولو أن الطريقة تكون فى صالح الكائنات الدقيقة التى تنمو جيدا عند تركيزات عالية من الوسيط لا تتطلب عوامل نمو وتتضاعف عند قيم حموضة بالقرب من التعادل (٧) وتنمو بسرعة .

فى البداية دعنا نفحص التقارير التى تشير إلى أن التطعيم باللقاحات يحفز تحطيم الملوثات فى التربة . لقد ركزت هذه الدراسات على المبيدات وكذلك الزيت أو المكونات الخاصة من الايدركربونات فى الزيت . لقد أجريت هذه الدراسات بشكل شائع على ١٠ - ٣٠ جرام تربة فى أعماق لا تزيد عن سنتيمترات قليلة وهى الطريقة التى يجب أن تظل فى الأذهان عند الاستقرار لما يحدث فى الحقل حيث تقاس الأعماق بالأمطار وكما أن الخلط المناسب للقاح مع التربة من الصعوبة بمكان .

أ - مبيد الباراثيون : هذا المبيد الحشرى يسهل تحطيمه فى التربة المحقونة بمخلوط يحتوى على بسيدوموناس ستثريزى وبسيدوموناس اريوجينوزا . البكتريا الأولى تحول الباراثيون إلى ٤ - نيتروفينول . والثانية تنمو على وتحطم ٤ - نيتروفينول فى التربة الملوثة بنصف جرام من الباراثيون لكل كيلوجرام فإن أكثر من ٩٠% تتحطم خلال ٣ أسابيع كنتيجة مباشرة للقاح . لقد أجريت هذه الاختبارات باستخدام عينات ١٠ جرام تربة (Daughton and Hsieh , 1977) . إضافة نفس البكتريا للتربة فى الحقل تنتج أو تؤدي إلى تحطيم المبيد الحشرى . الدراسة الأخيرة أجريت أخيرا بإضافة البكتريا للتربة خلال الأنابيب (القطر ٣,٢ سم) الموجودة فى التربة على عمق ١٠ سم (Barles et al., 1975) . سبب البداية بحجم العبوات أو كمية التربة سوف تناقش فيما بعد .

ب - IPC : يضاف مخلوط من البكتريا فى حجم كبير من السائل إلى سطح التربة (١٠ سم عمق) فى الصوبة الزجاجية تحطم مبيد الحشائش هذا وكذلك مبيدين حشائش مرتبطين به عندما توجد فى البداية عند مستويات ٥ ، ١٠ ، ١٥ كجم / هكتار (McClure , 1972) . على نفس المنوال فإن معاملة عينات ٥٧ مم من التربة فى أطباق بتري بميكروب *Arthrobacter Sp* قادرة على النمو فى المزرعة على IPC تؤدي إلى فقد كفاءة مبيد الحشائش . فى هذه البحوث تم تقييم فعل الكائنات الدقيقة عن

طريق التقييم الحيوى المنتظم لسمية التربة المعاملة بمبيد الحشائش على النباتات الحساسة

كلوربروفام : الإضافة لعينات التربة بوزن ٢٥ جم لنوعى بسيدوموناس التى تستخدم الكلوربروفام مما أدى إلى تحطيم هذا المبيد (Milhomn et al., 1989).

PCP : الفطريات من جنس *Trametes*, *Bjerkandera*, *Irpex* تحطم هذا المركب بسرعة عندما تحقق فى عينات صغيرة من التربة كما أن سلالة *Sphingomgaes* تحدث معدنة لتركيزات عالية فى التربة المحقونة بالبكتريا . خلط لقاح *Rhotococcus chlorophenalicus* مع ٥٠ جم من التربة أحدثت معدنة للمركب PCP . فى دراسات مبكرة وجد أن إدخال سلالة أنثروباكتر التى تمثل PCP فى عينات تربة ٢٥٠ جم الملوثة بالمبيد PCP التى خلطت باللقاح أدت إلى تحطيم هذا المركب الكيمايى . هذه البكتريا نفسها تحطم المركب الكيمايى فى التربة على عمق ١٥ سم على الأرضية الأسمنتية ولكن كثير من مبيد PCP يتحطم فى التربة التى تخلط يوميا عما هو الحال مع عدم الخلط . لقد تحصل على نفس النتائج عندما أضيف للتربة بكتريا فلأثوبكتيريوم فى عينات ١٠٠ جم تربة أضيف لها ١٠٠ مللجم PCP لكل كيلوجرام ولو أن حدوث معدنة PCP فى هذه التربة تأكد بعد ١٠ أيام نتيجة لفعل مجتمع الميكروبات المتوطن الأصلى .

زيت البترول الخام : حقن ١٠٠ جم تربة بلقاح *Candida quillenondii* حفز معدل انهيار الزيت الخام والايديركربونات (Ismailov , 1985) وعلى العكس فإن إضافة مخلوط من البكتريا التى تستخدم الزيت فى الحقل فى دراسة مبكرة وجد أنها تسبب تحفيز بسيط فقط فى معدل تكسير مكونات ن - الكان ذات السلاسل الكربونية الطويلة من ٢٠ - ٢٥ ذرة كربون (Jobson et al., 1972) .

٤,٢ - د : تصليح أو تعديل عينات تربة الغابات برقائى الخشب المستعمرة ببكتريا *Phanerochaete chrysosporium* تحفز معدنة هذا المبيد (Entry et al., ١٩٩٦) . حقن عواميد التربة ببكتريا *Burkholderia copacia* تؤدي إلى اختفاء ٤,٢ - د . مرحلة التأقلم التقليدية قبل حدوث المعدنة لمبيد الحشائش هذا قد تلغى تماما إذا تم تصليح التربة بالمعلق المحتوى على الميكروبات التى تعمل على هذا المركب.

PCB's : إضافة سلالة بسيدوموناس والبيفينيل إلى عينات التربة تؤدي إلى فقد PCB . حقن بكتريا *Actinobacter* تنشط معدل معدنة لمركب PCB وتشجع تحطيم مركبات PCB's عالية الكلورة .

Pyrazon : بكتريا *Coccus* سالبة جرام قادرة على هدم هذا المبيد العشبي في الوسط السائل كما تحفز هدم وتكسيره في التربة .

T - ٢,٤,٥ : إدخال سلالة بسيدوموناس سيياسيا التي تستخدم ٥,٤,٢ - تى فى أنابيب الاختبار للتربة المحتوية على واحد جرام من ٥,٤,٢ - تى لكل كيلوجرام من التربة تؤدي إلى تحطيم كثير من مبيد الحشائش هذا كما يتضح من التقييم الحيوى مع النباتات الحساسة . الاختبارات تتضمن إضافة الفطر *Phanerodiaete chrysopo* إلى واحد جرام من التربة المعدلة مع ٤ جم من كيزان الذرة وقد أظهرت أن ٣٣% من المبيد ٥,٤,٢ - تى تحدث له معدنة فى خلال ٣٠ يوماً .

لنديين الكلوردين : الفطر *P. chrysosporium* يحدث معدنة لكلا المركبين التابعين للمبيدات الحشرية من مجموعة الايدروكربونات الكلورينية عندما يحقق الفطر المخلوط المحتوى على واحد جرام من التربة المعقمة وأربعة جرامات من كيزان الذرة (Kennedy et al., 1995) .

دايكامبا Dieamba : حقن التربة بالكائنات الدقيقة التي تهدم مبيد الحشائش هذا تؤدي إلى تحطيم المركب الكيميائى وحماية البادرات من السمية النباتية (Krueger et al., 1991) .

النيتروفينولات : حقن التربة المغمورة بالماء بواسطة مخلوط ميكروبي يزيد من معدل اختفاء ٣,٢ - ٤ - نيتروفينول وكذلك ٤,٢ - دانيتروفينول بالمقارنة بالعينات التي لم تعامل .

الأترازين : معدنة مبيد الحشائش هذا يحدث فى عينات التربة المحقونة بسلالة بسيدوموناس أو *P.chrysosporium* .

كاربوفينوران : البكتريا الفعالة على هذا المبيد الحشرى فى المزرعة تعمل على هدم المركب كذلك عندما تضاف لعينات التربة (Duquenne et al., 1996) .

هذه النتائج والمخرجات توضح أنه فى الغالب لا توجد صعوبة لتوضيح أن الإنماء الحيوى الذاتى Bioaugmentation يعمل فى طبقات ضحلة من التربة تحت الظروف المعملية . حدوث نفس الشيء مع أعماق التربة الملوثة فى الحقل بعيد عن الحقيقة ليس فقط بسبب العمق ومشاكل الخلط الفعال للقاح مع حجوم كبيرة من التربة ولكن أيضاً بسبب الجهود التى تحدث على الأنواع غير الأصلية بواسطة المتغيرات البيئية حيث لا يسهل التحطم فيها كما هو الحال فى المعمل .

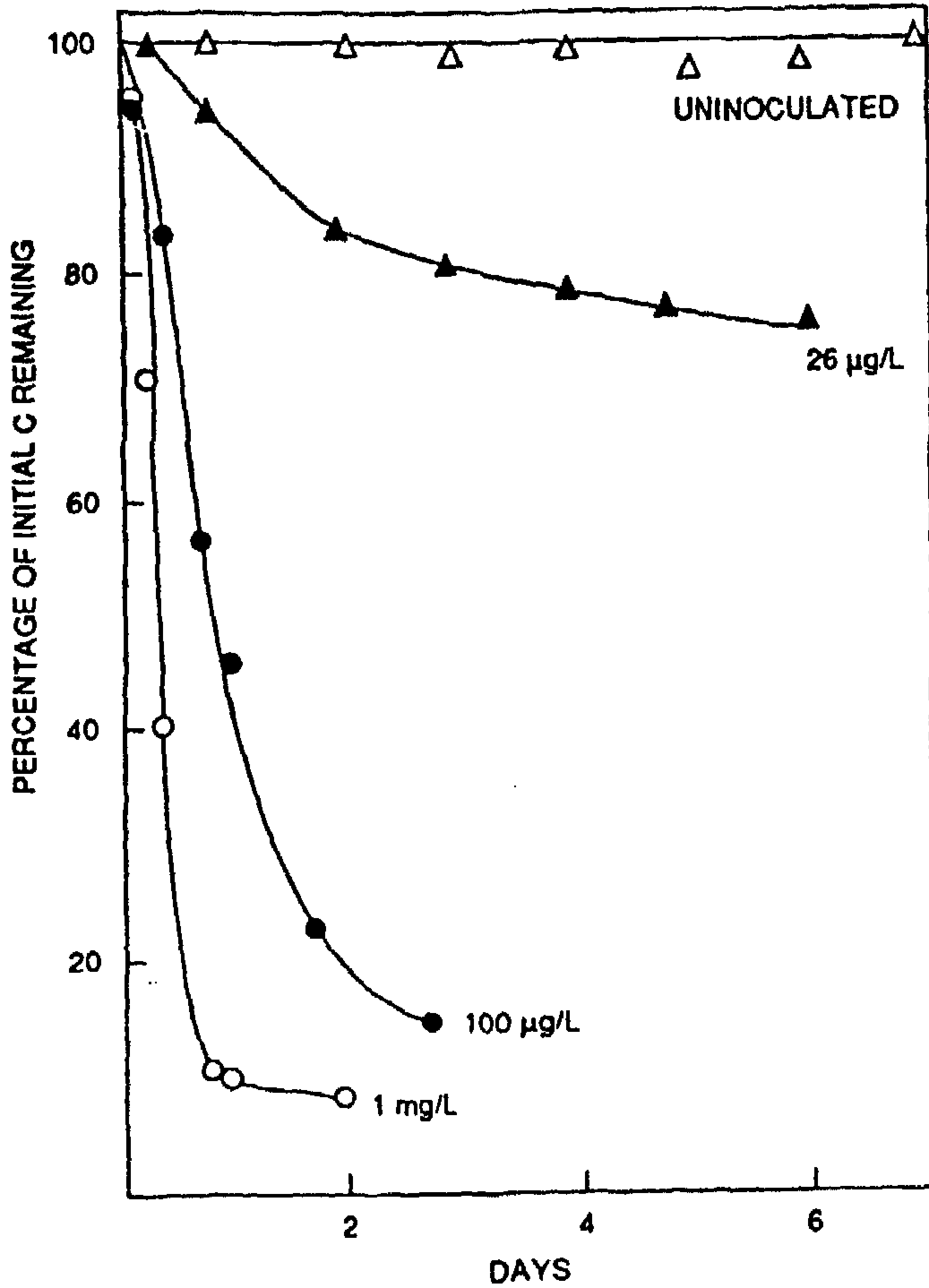
الأراضى عبارة عن بيئات ذات ثلاثة أبعاد . من نقطة التلقيح فإن البكتريا أو الفطر سوف تنتقل أو تهجر خلال المسام التى تتراوح فى الحجم من المسام الكبيرة وحتى

الصغيرة الميكروسكوبية . الخلايا أو الهيفات تكون غير قادرة على النفاذ من العديد من المسام الدقيقة كما أنها لا تكون قادرة على المرور خلال النقاط الضيقة حتى بين المسام الأكبر . البكتريا تصبح مدمصة كذلك على سطح جسيمات التربة . من هذه الرؤية فإن التجارب التي تتضمن كميات صغيرة من التربة (جرامات) أو سنتيمترات عديدة من العمق في التربة لا تصلح العمل بها كنماذج للبيئة ثلاثية الأبعاد للمصفوفة الصلبة ولكنها تعتبر تجارب ثنائية الأبعاد على أحسن تقدير . هذا ليس معناه القول بأن التلقيح سوف يفشل تحت ظروف أكثر واقعية ولكنه يفتح الباب للنقد والتعليق بأنه يجب إجراء تقييم واقعي .

لقد تمت الإشارة إلى حدوث نجاحات مع عينات مواد الطبقة الصلبة المائية التي تحتوى الماء الأرضي . لذلك فإن إضافة *Burkholderia cepacia* تحفز التمثيل الميكروبي عندما يضاف الفينول كمصدر للكربون .

لقد تمت الإشارة إلى أن التلقيح بالميكروبات أدى إلى تحطيم الكيمائيات العضوية في المياه الطبيعية . كمثال فإن البكتريا الهادفة للايدروكربونات من مصبات الأنهار تحفز الانهيار الحيوى للزيت المنسكب في البرك الملحية . على نفس المنوال فإن البيانات من الدراسات المعملية أوضحت أن البكتريا التي تهدم الزيت عندما أضيفت لماء البحر حطمت جزء كبير من الزيت الخام الذى أضيف للماء . (Miget et al., 1969) . فى كلا الاختبارين تم إضافة المغذيات غير العضوية للتربة . لقد تأكد تأثير اللقاح حتى عندما كان تركيز المركب العضوى منخفض لذلك فإن إضافة البكتريا التي تستخدم البنزوات لمياه البحيرات تنشط معدل الانهيار الحيوى للبنزوات الموجودة كتركيزات ابتدائية ٥ وحتى ٥٠ ميكروجرام / لتر . فى رمال الشواطئ الملوثة بالزيت من تلوث المحيط فإن اللقاح قد يحفز إزالة الزيت غير المرغوب فيه . هذا ولو أن سلالة *Corynebacterium* ذات نشاط قليل فى تحطيم هذا المركب فى مياه البحيرات عند معدل ٢٠ ميكروجرام / لتر ولو أنها نشيطة وفعالة عند التركيزات العالية (الشكل ٩ - ١) . لقد لوحظ الانهيار الحيوى كذلك عندما أضيفت السلالة النشطة ميكوباكتريوم على PAH's إلى مخلوط من ١٨٠ مليلتر من ماء الخزان مع ٢٠ جم من الراسب وقد أصبحت البكتريا قادرة على إجراء المعدنة للبيرين (Hoitkamp and Cerniglia , 1989).

مرة أخرى فإن الإصدارات المكانية فى تزامن . العينات الصغيرة من المياه ليست مياه بحيرات أو حتى حجم معقول من مياه المحيطات . ولو أنه لا يوجد إعاقات أو انسدادات طبيعية تعوق حركة الميكروبات فى المياه المفتوحة فإن السؤال يطرح حول مدى توفر صلة بيئية وثيقة للاختبارات على المستوى الصغير جدا والتي لا تتبع بواسطة التجارب متوسطة المستوى خاصة فى البيئة غير الدوامية .



شكل (٩-١) : معدنة ١ ملليجرام من ٤- نيتروفيينول لكل لتر في ماء البحيرة غير المحقون و ٢٦ ميكروجرام ، ١٠٠ ميكروجرام و ١ مللجم ٤ - نيتروفيينول لكل لتر في ماء البحيرة المحقون بالبكتريا *Corynebacteriu sp* (Zaidi et al., 1988a).

نظم الحماية المنشطة لمعالجة مياه الصرف تخطط جيداً مع التطبيق الفعلي وهنا فإن العديد من النواحي المكانية أقل اتصالاً بالموضوع . هذا ولو أنه يوجد في هذا النظام مجتمع ميكروبي كبير مع تنوع في التمثيل فإن مياه الصرف معروف عنها أن لها فترة أقلمة قبل إبداء الانهيار السريع للعديد من المركبات المخلقة . لذلك لا يستغرب أن إضافة

سلالة بسيدوموناس التى تمثل ٤ - نيتروفينول فى عينات مياه المجارى تحفز معدنة هذا المركب .

يوجد دليل يؤكد نجاح مخرجات عملية التطعيم بالحقن الميكروبي لتحطيم الملوثات فى الحقل . كمثال فإن إضافة نوعى Phanerochaete للحقل الذى يحتوى على تربة ملوثة بمركب PCP الذى استخدم فى حفظ الأخشاب أدت إلى تحطيم حوالى ٩٠% من PCP فى أقل من ٧ أسابيع حتى تحت الظروف الأقل ملائمة لهذه الفطريات . هذا ولو أن معقدات غير معرفة تكونت فى عملية التحول . فى دراسة لاحقة فى قطع تجريبية حقلية تحتوى على حفر من الأرض من بالة المادة الملوثة أظهرت أن تركيزات PCP انخفضت بعد ٢٠ أسبوع نتيجة للحقن مع الفطر phanerochaete (Lamar et al., 1999) sordida . العديد من الاختبارات الحقلية أظهرت كذلك أن انهيار رابع كلوريد الكربون CCL4 فى الطبقة الصلبة المائية تحفز بواسطة الإنماء الذاتى مع بسيدوموناس ستوتزيرى وأن تحطيم TCE فى الماء الأرضى تتأثر بإضافة Methylosinus trichosporium أو Burkholderia cepacia (Duba et al., 1996). التربة الملوثة بمبيد PCP يمكن علاجها حيويًا فى الموقع فى الحقل عن طريق إضافة لقاح يحتوى على مخلوط ميكروبي . فى الحالة الأخيرة تم إزالة الملوث من التربة بعملية الغسيل ومركب PCP فى محلول الغسيل يهدم بواسطة الكائنات الدقيقة المضافة فى المفاعل الحيوى فوق الأرض (Compeau et al., 1991) . النجاح الأخير ليس بسبب حقن الميكروبات فى التربة فى نفس الموقع ولكنه حدث بسبب الطعام المهندس .

الفشل Failures

حالات النجاح عززت التفاؤل لدى بعض الباحثين . كل ما هو مطلوب عمل مزرعة غنية وعزل البكتريا أو الفطر القادر على استخدام المركب الكيميائى غير المرغوب فيه كمصدر للكربون أو تمثيله تصادفيا وكذلك تنمية الكائن فى المزرعة حتى يكون كتلة حيوية من الخلايا أكثر ما يمكن ثم إضافة هذا الكائن إلى البيئة الطبيعية التى تحتوى على المادة المطلوب هدمها . إطلاق العنان لهذا التفاؤل كان قبل الأوان وفى الحال أصبح واضحا حيث تم جمع الأدلة التى أكدت أن بعض اللقاحات فشلت فى إجراء وعمل التحولات فى العينات البيئية التى أثرت عليها فى المعمل .

فشل الإنماء الحيوى الذاتى تأكد فى التقييم المصمم جيدا فى مجال المعالجة الحيوية للزيت . فى هذه الحالة تم إضافة مخلوط الكائنات الدقيقة إلى القطع التجريبية العشوائية على الشاطئ الرملى الملوث بقليل من زيت البترول الخام ولكن اللقاح فشل فى تحقيق تأثير كبير (Venasa et al., 1996) . التطعيم بمخلوط الكائنات الدقيقة لم يحقق فقد

معنوى مؤكد إحصائياً للإيدروكربونات فى الحقل فى التربة الملوثة (Walter et al., 1997).

فى العديد من الاختبارات المعملية على عينات من التربة ومياه البحيرات والبحار ومياه المجارى وجد أن الإنماء الحيوى الذاتى ليس ضرورياً . المواد التى اختبرت شملت الزيت الخام وزيتوت الوقود والديزل والكروميوم ومركبات فردية مثل التولوين والفينانثرين ، ٤،٢ - دايكلوروفينول ، ٤ - نيتروفينول ، ميتولاكلور . العينات البيئية والكائنات التى استخدمت مدونة فى الجدول (٩ - ١) . بالإضافة إلى ذلك لوحظ أن الإنماء الحيوى الذاتى المتكرر على فترات لعينات الطبقة الصلبة المائية بواسطة ميكروب *B.cepacia* لتمثيل مركب TCE لم يؤدى إلى استقرار وتنمية البكتريا (Munakata - Marr et al., 1997) .

جدول (٩-١) : دراسات معملية حيث لم يؤدى الحقن إلى التنشيط أو تسبب الانهيار الحيوى

Test substance	Environmental sample	Microorganism	Reference
Fuel oil	Soil	Hydrocarbon degraders	Lehtomaki and Niemala (1975)
Diesel oil	Soil	Commercial preparation	Moller et al. (1975)
Cr (VI)	Soil	<i>Pseudomonas maltophilia</i>	Cifuentes et al. (1995)
Toluene	Soil	<i>Corynebacterium vzniabilis</i>	Fuller et al. (1996)
2,4- Dichlorophenol	Soil	<i>Pseudomonas</i> sp.	Goldstein et al. (1985)
Metolachlor	Soil	<i>Streptomyces</i> sp.	Liu et al. (1990)
Diesel oil	Subsoil	Mixed culture	Margesin and Schinner (1997)
Phenanthrene	Soil slurry	<i>Pseudomonas</i> sp.	Weir et al. (1995)
Crude oil	Sea water	Mixed culture	Tagger et al. (1983)
Benzoate	Lake water	Bacterium	Subba - Pa et al. (1982)
4- Nitrophenol	Lake water	<i>Pseudomonas</i> sp.	Goldstein et al. (1985)
2,4- Dichlorophenol	Sewage	<i>Pseudomonas</i> sp.	Goldstein et al. (1985)

تفسيرات عن أسباب الفشل Explanations for failures

لم تثير هذه النتائج السالبة أية استغراب أو دهشة لدى رجالات الزراعة أو الايكوجي. إن امتلاك واحد من الخصائص أو المميزات الزراعية أو الايكولوجية النافعة ليست كافية لضمان النجاح . بدون تساؤل فإن الكائن الذى له مادة وسيطة متاحة خاصة له يكون له ميزة خاصة ولو أن هذه الميزة قد لا تكون كافية لتعويض العديد من الخصائص الأخرى الضرورية للبقاء ولا يقل التضاعف فى النظام الطبيعى . امتلاك الإنزيمات المطلوبة لتمثيل المركب الجديد فى الأمور الضرورية التى تساهم فى جعل الكائن قادراً على إجراء التحول فى البيئة الطبيعية ولكنها غير كافية لكى ينجح الكائن . مجاميع الكائنات الدقيقة تتعرض للعديد من الاجهادات اللا حيوية والحيوية وهذه يجب التغلب عليها وجعل الكائن الحى قادراً على التعبير عن خصائصه النافعة . لقد تأكد حدوث نظير بسيط فى الزراعة : قيام مربى النباتات فى البحث عن محصول جديد يحتوى على الخصائص المطلوبة وتظهر نمو قوى ومتميز فى الصوبة الزراعية . قد يفكر المبتدئ أن النبات سوف ينجح لأن فيه الخصائص المفيدة ولكن الباحث أو العالم الزراعى وأى فلاح مستتير على علم ودراية بمشاكل خصوبة وتركيب التربة والمرضات النباتية والحشائش والحشرات التى يجب مكافحتها لجعل أنواع الكائنات الحية المقدمة ناجحة . على نفس المنوال فإن الكائن الدقيق الذى يحتوى على الصفات النافعة للانهيال الحيوى يجب أن يكون قادراً على التغلب على الاجهادات الحيوية واللا حيوية فى البيئة الذى أدخل فيها .

أسباب الفشل المتتابع للتطعيم فى الطبيعة عديدة حتى مع الأنواع المختارة بسبب مقدرتها على النمو السريع على معدنة الملوثات الموجودة فى الموقع . أسباب الفشل هذه فى الغالب تعكس تحديات إيكولوجية على الكائن المستخدم . هذه التحديات ذات أنواع متعددة وتكون قادرة على استعمار بيئة خاصة والنوع المضاف يجب أن يكون قادراً على التوافق مع بعضها البعض يكون واضحاً على الفور لعلماء المعامل وغير واضح للبعض الآخر . فيما يلى نستعرض بعض التحديات وأسباب الفشل .

المواد المغذية المحددة Limiting nutrients

مجموع الكائنات الدقيقة المضاف يكون متاحاً له غذاء معين وهو المركب العضوى المطلوب هدمه ولكنها يجب أن تحصل على النتروجين والفوسفور والأكسجين والمغذيات غير العضوية الأخرى ومن الممكن عوامل النمو من البيئة التى أدخل إليها . إمداد هذه المغذيات فى معظم الحالات أقل من الطلب أو الحاجة خاصة عندما يكون التلوث العضوى شديداً ومن ثم فإن أعضاء المجتمع الميكروبي تتنافس على المغذيات غير العضوية المحدودة . الأنواع التى تنمو ببطء لا تكون فعالة كمنافس كما فى جيرانها سريعة النمو وفى الحالات حيث يكون المركب الكيميائى محل الاهتمام موجود بتركيز أقل من قيمة K_s

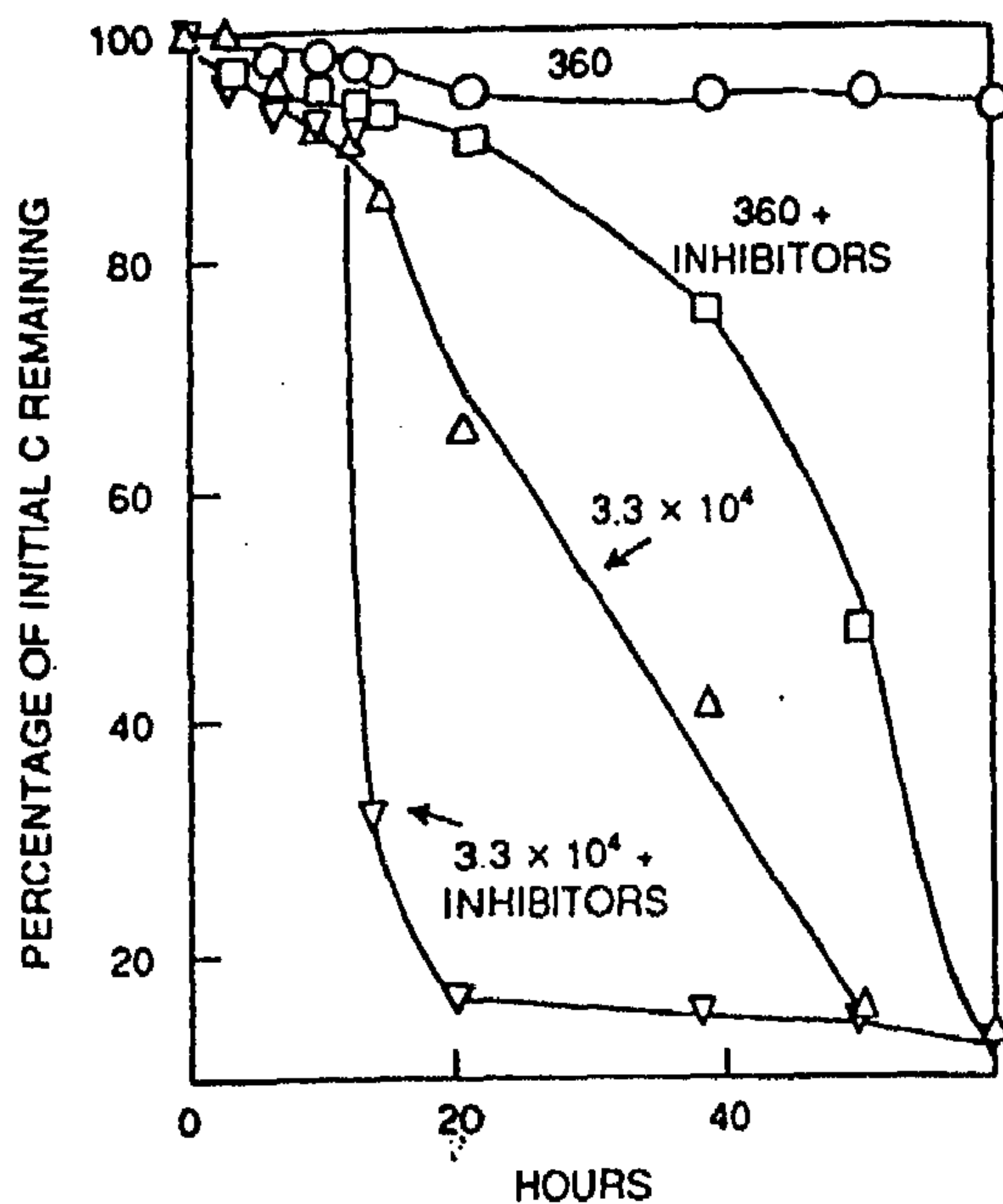
وعندما يكون الكائن المضاف ينمو ببطء . من الواضح أن إضافة النتروجين والفوسفور والستهوية للتزويد بالأكسجين أو غيره من العناصر سوف تخفض أو تزيل إجهاد التنافس على هذه المتطلبات . التنافس على المغذيات غير العضوية قد يفسر لماذا يحطم اللقاح الكيمائيات المخلفة في العينات البيئية المعقمة غير المتطابقة ولكن في العينات غير المعقمة لما لوحظ في الدراسات على أنواع ستربتومايسيس التي أدخلت في التربة لهدم الميتولاكلور ((Liu et al., 1990 والبسيديموناس التي أضيفت لتحقيق معدنة ٤,٢ - داكلوروفينول والفلافوبكتريوم يضاف في التربة لهدم المبيد ٤ - (٤,٢ - DB) . هذه البكتريا تهدم الكيمائيات في التربة المعقمة .

جزء من التنافس على المغذيات غير العضوية في حالة الإمداد غير الكافي قد يمثل مشكلة بسبب التركيز المنخفض من هذه المواد . من المحتمل أن يقوم البعض بوصف معدل النمو لكل كائن كفعل أو وظيفة لتركيز المادة المغذية غير العضوية لكل مغذى على حدة كما وصف قبل مع حركيات Monod مع المغذيات العضوية . عند المستويات العالية من المغذى غير العضوى فإن معدل النمو يكون مستقلا عن تركيزه . عند المستويات المنخفضة فإن معدل النمو يعتمد بشكل مباشر على تركيزه ويكون بطيئا مع التركيز المنخفض . قد يوجد حد حرج تحته لا يحدث النمو . لذلك فإن السلالة التي تستخدم للحقن قد تعمل ببطء إذا كانت قيمة K_s لمغذى معين أعلى من المستوى السائد في البيئة محل الاهتمام ولا يعمل على الإطلاق إذا كان التركيز السائد تحت الحد الحرج . من الواضح أن مستوى المغذى سوف ينخفض تبعا للتنافس مع الأنواع الأخرى . تبادليا فإن تأثير التركيز المنخفض من المغذى بالقرب أو تحت K_s فإن السلالة المحقونة ستتمو ببطء وقد لا تتضاعف البكتريا بسرعة كافية لإحلال الخلايا التي تستهلك بواسطة المفترسات . التركيزات المنخفضة من الفوسفور والنتروجين ومن المحتمل مع العناصر الأخرى وقد تكون في هذا السياق سبب فشل اللقاح في البيئات الطبيعية .

الخفض بواسطة المفترسات والطفيليات

الأراضي والمياه الطبيعية ومياه المجارى والرواسب تحتوى على المفترسات والطفيليات التي تخفض ليس فقط البكتريا المتوطنة الأصلية ولكنها تخفض كذلك الأنواع المضافة . من ضمن المفترسات السائدة على وجه الخصوص البروتوزوا التي توجد بوفرة في هذه البيئات . أنواع *Bdellovibrio* والبكتريوفاج والميوكسوبكتريا وأعفان الفطريات اللسجة والأنواع التي تنتج إنزيمات التحلل توجد في أعداد مهولة ولو أنه لا يوجد سوى دليل ضعيف وقليل عن دورها في خفض مجاميع معينة أو تسيطر على أنشطة المجتمعات البكتيرية في هذه البيئات . البروتوزوا تتغذى على العديد من أجناس البكتريا ولو أن قيامها بالرعى يتطلب كثافة خلايا بكتيرية أكبر من 10^6 لكل مليلتر أو جرام (Alexander, 1981) وهذه الكثافات شائعة في الطبيعة . إذا كانت أنواع البكتريا

تتضاعف بسرعة فإن الخلايا تفقد مع رعى البروتوزوا خاصة إذا لم يكن الرعى كافياً وقد يحدث إحلال كخلايا جديدة تتكون . هذا إذا كانت البكتيريا تتضاعف ببطء كما في حالة مع الأنواع التي تضاف لهدم المركب الكيميائي عند تركيزات قريبة أو تحت قيمة K_s فإن الخلايا التي تزال من جراء رعى البروتوزوا لن يحدث لها إحلال . لذلك فإن هذه الأنواع تنخفض أو تزال حتى لو تمت صيانة المجتمع الكلي للبكتيريا (Mallory et al., 1983)



شكل (٩-٢) : تأثير سيكلوهكسان والنيستاتين وهما مثبطان لأوليات النواة على المعدنة بواسطة بسيدوموناس سيباسيا مع ١ ملليجرام ٤ - نيتروفينول لكل لتر من مياه البحيرة . لقد أُضيف اللقاح لإعطاء ٣٦٠ أو 3.3×10^4 خلايا لكل مليلتر (Ramadran et al., 1990) .

الدليل المباشر بأن البروتوزوا تؤثر على مقدرة اللقاح على إجراء الانهيار الحيوي تأتي من دراسات الانهيار الحيوي لمركب ٤ - نيتروفينول بواسطة البكتيريا التي تستخدم

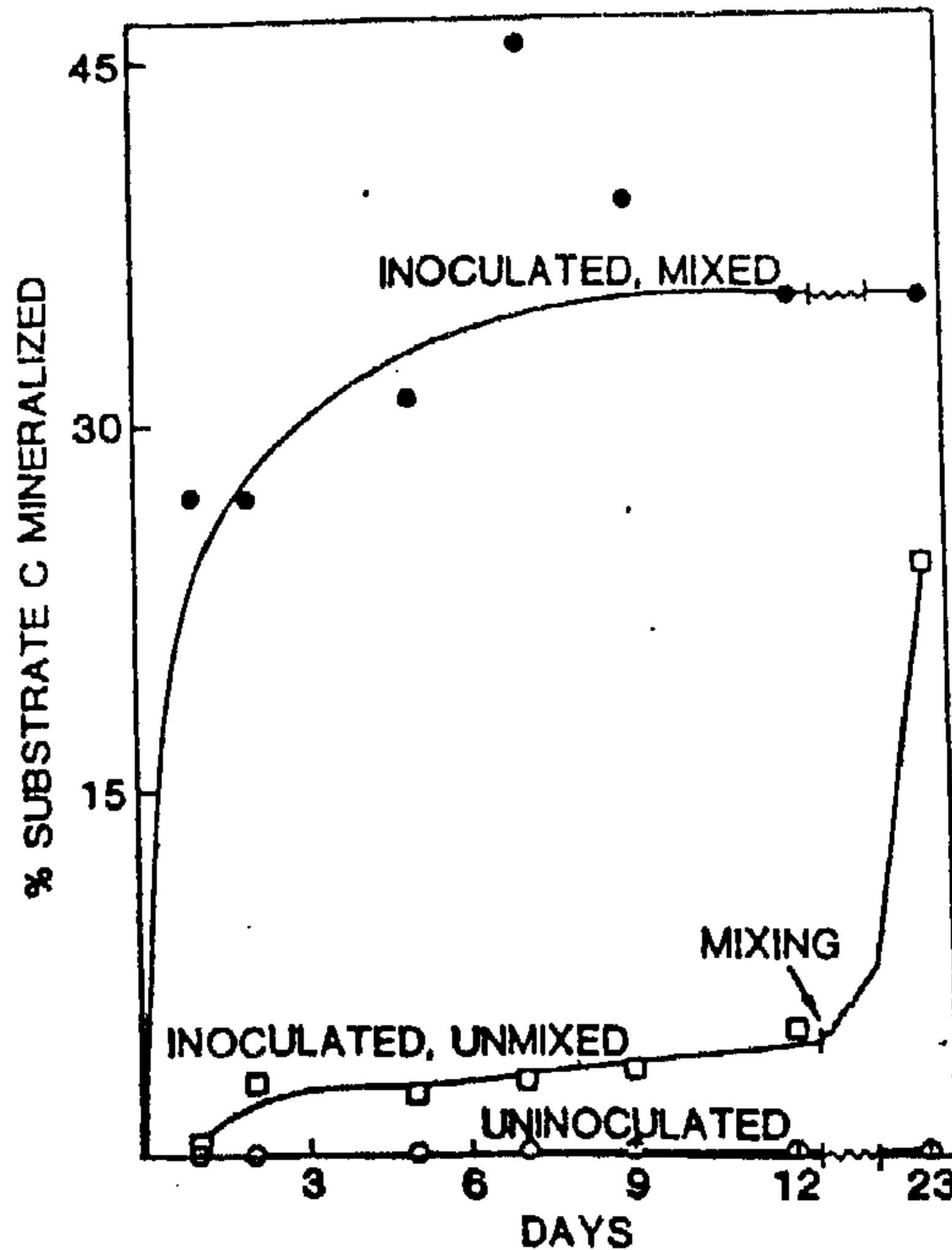
النيتروفيذيل . بكتريا *Corynebacterium* ذات هذه الكفاءة فى المزرعة تقوم بمعدنة قليل من مركب الموجود بتركيزات واطية فى مياه البحيرة وينخفض مجموعها ولو أن البكتريا تنمو والمركب الذى حدث له معدنة يحدث له إصلاح بواسطة سيكلوهكسيميد وهو مثبط للبروتوزوا وغيرها من أولية النواة *Eucaryotes* وليس على البكتريا (Zaidi et al., 1989). الدراسة التى استخدمت مستويات قليلة ولكنها مقبولة بيئياً من الحقن باللقاح بالبكتريا الأخرى التى تهدم ٤ - نيتروفيينول أظهرت أن الكائن يفشل فى إحداث معدنة ملحوظة لمركب النيترو إلا إذا حدث خفض للبروتوزوا بواسطة مثبطات أولية النواة (الشكل ٩-٢) . اللقاح الكبير يؤثر على المعدنة ولكن مجموع الكائنات المقدر أظهر أن بعض الباقين الأحياء بعد تغذية البروتوزوا على الخلايا فى اللقاح الكبير . هذه الأحياء تتضاعف حينئذ وتقوم بتمثيل ٤ - نيتروفيينول عندما يحدث خفض فى الرعى الجائر بواسطة البروتوزوا . هذا ولو أن البروتوزوا تحفز كذلك النشاط بواسطة اللقاح الكبير (Ramadan et al., 1990) . هذا ولو أن البروتوزوا تمثل طارد كبير للمعالجة الناجحة بواسطة إدخال البكتريا فى البيئات الطبيعية التى تحتوى على مجتمعات بروتوزوا نشطة . البروتوزوا نشطة كذلك فى خفض تطور البكتريا التى أدخلت فى التربة (Acea et al., 1988) . لذلك فإنها تملك دور مشابه فى التربة كما فى مياه البحيرة فى تحديد مخرجات اللقاح التى تؤثر على الانهيار الحيوى .

عدم مقدرة البكتريا على الحركة بشكل واضح خلال التربة

موجودات النجاحات والفشل نتيجة لحقن التربة باللقاح يبدو أنها شاذة . هذا ولو أنه فى الدراسات التى فيها تمكنت البكتريا أو الفطريات التى أدخلت فى تحقيق الانهيار الحيوى وكان نظام الاختبار يحتوى على ١ - ٢٥٠ جم من التربة فقط فى أنابيب الطرد المركزى وأنابيب الاختبار والأطباق البترية وأحياناً الأصص أو التربة بعمق ١٠ سم أو خلط عينة التربة بالبكتريا المضافة . هذه الخطوات قد تؤدي إلى نفاذ أو اختراق أو خلط البكتريا مع التربة للدرجة التى تجعل الكائنات الدقيقة تستخدم الكثير من موادها الوسيطة . هذا ولو أنه فى التربة التى لا يوجد فيها القنوات تكون الحركة محدودة جداً كما تأكد من دراسة أظهرت أن سلالة بسيدوموناس التى تقوم بتمثيل الفينانثرين قادرة على تحويل المركب الموجود فقط القريب من سطح التربة . على نفس المنوال فإنه عندما تكون البكتريا قادرة على النمو على ٤,٢ - دايكلوروفينول أو غيرها القادرة على ٤ - نيتروفيينول تضاف إلى سطح التربة المعقمة (الذى لا يوجد فيها تنافس أو افتراس أو تطفل) فإن البكتريا تقوم بمعدنة القليل من هذين الفينولين ولو أنها تكون نشطة إذا تم خلطها مع التربة المعقمة (الشكل ٩-٣) . الموجودات الأخيرة يحتمل أن تكون نتجت من نقص الحركة للكائنات الدقيقة خلال مادة التربة لهدم المركب الكيميائى على بعد مسافة من نقطة الحقن . يفترض أن المركب الكيميائى الذى يوجد قريباً جداً من موقع الحقن

البكتيرى هو الذى يتحطم فقط كما يحدث فى أعماق التربة الضحلة أو كما يحدث عند الخلط الجيد للبكتريا مع التربة . خلط التربة بعد الحقن قد يحفز الانهيار الحيوى كما لوحظ مع عينات التربة المحتوية على الكربوفوران والتي تم حقنها ولكن هذا الخلط إذا أجرى فى الحقل لا يكون كافياً لتوزيع الكائنات الدقيقة فى نسبة عالية من المواقع الدقيقة التى تخللها الملوث كما أنها غير ذات جدوى اقتصادية للمادة تحت سطح التربة.

هذه النتائج لا تثير الدهشة من رؤية العديد من الملاحظات فى المعمل والحقل حيث أن البكتريا لا تتحرك جيداً خلال التربة . لن يكن كافياً للخلايا الفردية بالحركة خلال المسام الكبيرة والقنوات أو الفتحات التى سبق عملها بواسطة الجذور أو الشعيرات الجذرية أو ديدان الأرض أو غيرها من حيوانات الأرض لأن الكثير من المركب الكيميائى فى التربة . البكتريا المحقونة يجب أن تتوزع بالقرب من جميع المواقع فى الحال بالقرب من المركب الكيميائى . عدم قدرة البكتريا حتى فى الأراضى المعقمة مع عدم وجود منافسة أو افتراس لهدم المركب الكيميائى يجب أن يكون على مسافة قصيرة من نقطة إضافتها وهذا مع فرضية أن ذلك يحدث من نقص حركة الخلايا خلال المسام . نقص الحركة ما هو إلا تتابع :



شكل (٩-٣) : معدنة ٥ ميكروجرام ٤- نيتروفيبول لكل جرام فى التربة المعقمة التى لم تتلقى لقاح أو التى حقنت عند السطح بالبسيديموتاس التى تستخدم ٤ - نيتروفيبول سواء تم الخلط أم لا . الأسهم توضح عندما تم رج لتربة غير المخلوط بعنف .

أ - الترشيح الطبيعي الذي فيه يحدث انسداد ميكانيكي للخلايا بواسطة المواد الصلبة ومن ثم تصبح غير قابلة على النفاذ والحركة خلال المسام الصغيرة .

ب - ادمصاص الخلايا بواسطة جسيمات التربة . إذا تم عمل التربة في عجينة أو روبة مع أو إذا كانت هناك جدوى لخلط التربة باللقاح في الحقل فإنه قد يمكن التغلب على الفشل في تحقيق المعالجة الحيوية بسبب فقد الحركة لللقاح المناسب .

لقد تأكدت الحركة المحدودة خلال التربة في الحقل أو المعمل بشكل متكرر . كمثال فإنه قد تأكد حدوث بعض الحركة للبكتريا التي تمثل النفثالين والفينانثرين في المواقع في الحقل . (Madsen et al., 1998) . هذا ولو أن هناك ميل لقبول أن كثير من هذه الحركة تنتج من مرور الخلايا خلال المسام الكبيرة والقنوات التي تحدثها ديدان الأرض أو اللافقاريات الأخرى والشقوق الموجودة في الأرض . لقد تم تعضيد هذه الرؤية من النتائج التي أظهرت أن جميع الخلايا تقريباً لللقاح الخاص بسلالة بسيدوموناس فلوريسينز وجدت في القنوات المناسبة عما هو الحال مع مكون التربة . من الناحية التقليدية وجد أن القليل من البكتريا المستخدمة على السطح تتخلل لما بعد الخمسة سنتيمترات الأولى (Edrmonds , 1976) وأن معظم كوليفورم البراز حتى عندما استخدمت في صورة سائل مشتق من بركة الصرف الصحي المتدفق لم تمر فيما وراء الثمانية سنتيمترات . هذا ولو أن درجة الحركة يحتمل أن تكون أكبر في الأراضي الرملية بسبب احتوائها على المسام الكبيرة كما أن انتقال البكتريا مع الماء محدود جداً في الأراضي غير الرملية . كمثال فإن حركة بسيدوموناس بيوتيا وبرادى ريزوبيوم جابونيكم خلال الأرض لم تزيد عن ٣ سم ولو أن نشاط دودة الأرض أو وجود الجذور النامية تزيد من النقل الرأسى إلا أن البكتريا تستمر في عدم التحرك بعيداً . مع الكميات الكبيرة من الماء ومع الوقت الكافي تحدث حركة جيدة خلال الرمل ولكن كمية الوقت المطلوب وحقيقة أن الأراضي لا يوجد فيها مسام كبيرة كما في الرمل تجعل من الحركة المكثفة أمراً لا يحدث بشكل عالي . بسبب أن درجة الحركة لا تختلف فيما بين أنواع البكتريا وفيما بين جراثيم بعض الفطريات ومن الممكن أن نجد أنواع حساسة للنقل مع الماء وهي تكون أكثر ملائمة لتلقيح التربة . وعلى الجميع أن يعلم ويأخذ في اعتباره أن انتشار الخلايا خلال التربة لهدم الكيمائيات لما هو أكثر من سنتيمترات قليلة من نقطة الحقن تمثل العقبة الكبرى في طريق النجاح .

ليس من الواضح ما إذا كانت البكتريا والتي تحقن في الماء الأرضى سوف تنتشر بشكل كافى أو سوف تتحرك مع تيار الملوث لحد ما بحيث تستطيع تحطيم الملوثات في الطبقة السائلة الصلبة . أظهرت دراسة حديثة أن معظم خلايا سلالة بسيدوموناس التي تهدم مركب TCE أصبحت مرتبطة بسنتيمترات قليلة من مكان إدخالها ولكن السلالة ناقصة ادمصاص من نفس النوع تحركت بسهولة (Malusis et al., 1997) . لقد

تحصل على دليل تأكيدى آخر تحصل عليه مع البراز القولونى وفى بعض الأحيان مع بكتريا أخرى حيث اتضح أن البكتريا لا تتحرك بعيداً عن حقول الصرف ولكن النقل الناجح لأكثر من ١٠ متر ممكناً . على العكس فإن النشر لمسافات بعيدة للبكتريا يحدث خلال الصخور المتشققة على الأقل لعمق ٣٠ لتر وقد يحدث نقل لمسافات بعيدة كذلك خلال بعض الشقوق تحت الأرض والتصدعات بسبب أن الانهيار الحيوى فى المياه الأرضية تتطلب انتشار مكثف للكائنات المضافة عند نقط محددة من الحقن تحت الأرض فإنه ليس واضحاً ما إذا كانت هذه الاقترابات ذات جدوى .

استخدام مصادر كربون أخرى

لقد تم عزل الكائن بسبب قدرته على تمثيل المركب الكيميائى غير المرغوب فيه ووجد قادراً على النمو على عدد من الوسائط العضوية الأخرى بعضها منها قد يكون موجوداً فى البيئة محل الاهتمام . بعد إضافة لهذه البيئة فإن الكائن يتضاعف باستخدام واحد أو أكثر من مصادر الكربون الأخرى تاركة المركب غير المرغوب فيه بدون تمثيل (Goldstein et al., 1985).

الحاجة إلى مصدر الكربون لتعضيد النمو

الأنواع التى تعمل على الوسيط العضوى بواسطة التمثيل التصادفى يجب أن يكون لها مصدر كربون للنمو . ليس مستحباً بأن الموقع ذات الاهتمام يكون فيه مدد كافى من مصدر الكربون هذا لتعضيد الخلايا المتقدمة بسبب أنها إذا وجدت فإن الأنواع المتوطنة تميل لاستخدام المصدر بسهولة عن الكائن المقدم . لذلك فإنه بدون إضافات هذا المغذى العضوى فإن اللقاح لن يقوم بالتحول المطلوب . هذا السبب الممكن للفشل اتضح من الدراسات على سلالة أكتينوباكتر التى تقوم بالتمثيل التصادفى لعدد من مركبات PCB's أن حقن التربة بهذه البكتريا لا تحفز معدنة PCB إلا إذا تم تعديل التربة مع البيفينيل أو المشتق غير الكلورينى لمركبات PCB's التى تعضد تضاعف البكتريا . فى هذه الحالة فإن الاكتينوباكتر تجرى الخطوة الأولى فى المعدنة . والمجموع المتوطن يحول نواتج التمثيل التصادفى لمركب PCP إلى ثانى أكسيد الكربون (Brunner et al., 1985). هذا ولو أن بعض استراتيجيات الانهيار الحيوى تبنى على إضافات نمو الوسائط لتعضيد أنواع التمثيل التصادفى .

تركيز الوسيط العضوى المنخفض جداً لتعضيد التضاعف

مع العديد من المشاكل العملية فإن الكثافة الابتدائية لمجموع الكائنات التى أضيفت لأغراض الانهيار الحيوى تكون صغيرة بسبب أن حجم المادة التى تكون خالية من المركب تكون كبيرة . لذلك فإنه للتأثير على الفقد الكبير للمادة يكون على الكائن التضاعف . لذلك فإنه بسبب أن الكائنات الدقيقة سوف لا تنمو على الجزئيات العضوية

تحت التركيز الحرج والميزة الاختيارية للنوع المقدم التي تتمثل في قدرته على النمو على الجزيء غير المرغوب فإنه لا يستطيع هدم الوسيط بدرجة كبيرة إذا فقدت ميزته الاختيارية . لقد وجد الدليل عن هذه المشكلة في التقارير عن البكتريا التي تستخدم البنزوات والتي فشلت في معدنة ٣٤ ، ٣٥٠ نانوجرام من البنزوات لكل لتر ولو أنها تحطم البنزوات عند مستويات عالية بعد الحقن في ماء البحيرة . من الممكن أن عدم المقدرة على العمل مع تركيزات منخفضة من الوسيط قد لا تكون من تتابع التركيزات تحت الحد الحرج للنمو ولكنها تعكس عدم المقدرة في الكائن المحقون للنمو بدرجة كافية وبسرعة مع التركيز المنخفض من الوسيط كي يحدث إحلال للخلايا التي استهلكت بواسطة رعى البروتوزوا .

درجة الحرارة

من الشائع عزل البكتريا باستخدام المزارع المغذاة المحصنة على ٢٥ - ٣٧°م . بعض درجات الحرارة تعتبر من خصائص بعض البيئات الطبيعية وتلك من صنع الإنسان ولكن درجات الحرارة في معظم الأحوال تكون منخفضة بشكل كبير . العديد من الأنواع التي تتضاعف جيداً على درجات حرارة المعمل الشائعة لا تتضاعف عند درجات الحرارة المنخفضة . هذا ولو أن الإنماء قد ينفذ ويستقر والكائنات المعزولة على درجات حرارة مشابهة لتلك السائدة عند المواقع ذات الاهتمام .

درجة الحموضة

من الشائع كذلك صيانة المزارع المغذاة بالقرب من التعادل وأنه لعزل الكائنات الدقيقة التي تنمو جيداً أو تلك التي تتضاعف فقط عند درجات حموضة قريبة من ٧ . هذا ولو أن مياه المحيطات والعديد من الجزر ذات قيم حموضة عالية بينما العديد من الأراضي ذات قيم منخفضة . لذلك فإن الكائن قد يفشل في تحطيم المركب العضوي في الطبيعة ببساطة بسبب أن مدى درجة pH للنمو لا تتضمن درجة الحموضة عند الموقع محل الاهتمام . التغلب على أو منع هذا الفشل بسيط : الأغناء يجب أن يضمن على قيم درجات حموضة مشابهة لتلك التي توجد على الموقع محل الاهتمام وتكون العزلة الميكروبية قادرة على التطور عند هذه القيم (Zaidi et al., 1988b).

الملوحة Salinity

بعض المصبات والأنهار أكثر ملوحة عما هو الحال بالقرب من مياه الجزر وبعض الأراضي كذلك تكون ذات قيم عالية من الأملاح . كما هو الحال مع الحرارة ودرجة الحموضة فإن سلاية اللقاح يجب أن تكون قادرة على التضاعف عند المستويات السائدة من الأملاح وعدم قدرتها على هذا العمل سوف يؤدي إلى فشل الكائن في تأدية وظيفته . على العكس فإن

الكائن المعزول من موطن يغنى بالأملح قد لا يقوم بهدم المركب الكيميائي في المياه العذبة وكمثال ما وجدته (Atlas and Busdosh 1976) من أن البكتريا التي تستخدم الايدروكربونات والمعزولة من مصبات الأنهار تحفز انهيار الزيت المنسكب في البرك المالحة وليس في برك المياه العذبة .

التوكسينات Toxins

المثبطات الطبيعية التي تؤثر على البكتريا توجد في بعض المياه غير الملوثة والأراضي النظيفة ولو أن تركيباتها غير معروفة لحد كبير فإن هذه التوكسينات تمنع نمو وقد تؤثر على بقاء الأنواع التي تم إدخالها في البيئة التي لا توجد فيها أصلاً . الأراضي والمياه السطحية والأرضية الملوثة في العادة تحتوي على العديد من المثبطات الضارة للكائنات الدقيقة . لكي يؤدي الكائن وظيفته في الموقع الذي يوجد فيه مثبطات طبيعية أو مخلقة بمستويات ضارة يجب أن يكون مقاوماً للتوكسينات .

التغلب على بعض من هذه الصعوبات والتحديات من السهولة بمكان . للتغلب على بعض الصعوبات الأخرى من الأمور الصعبة وفي بعض الأحيان يكون مستحيلاً . يمكن عزل البكتريا والفطريات التي تتواءم مع العديد من هذه الإجهادات أو أن الموقع الذي يحتوى على كيميائيات غير مرغوبة يمكن أن يحور بواسطة التهوية أو الخلط أو إضافة المواد المغذية ... الخ . يمكن تحقيق نجاحات متكررة في حال معرفة كنه ومقومات التحديات مما يمكن من النصيح بوسائل التغلب عليها أو تحجيم أهميتها .

الكائنات الدقيقة المهندسة وراثياً Genitically engineered

البيولوجيا الجزيئية تقدم طرق ووسائل مفيدة جداً لتحوير التركيب أو التكوين الوراثي للكائنات الدقيقة ومن ثم تسمح بتكوين كائنات جديدة قادرة على إجراء تتابعات التمثيل الهدمي والتي لا يمكن إجراؤها بواسطة الكائنات الموجودة أو تحت الظروف غير المناسبة للكائنات الموجودة . هذه التحورات الوراثية التي تقدم اقتراب مفيد جداً للتأثير على المعالجة الحيوية للمركبات والتي لا تتحطم بسرعة بواسطة الميكروبات أو تحت الظروف التي يكون فيها التحولات الميكروبية منخفضة جداً من الناحية العملية . الصعوبات التي تؤثر على الكائنات المقدمة بالتأكد هي نفسها التي تستخدم مع الكائنات الموجودة ومن ثم فإن الكائنات المهندسة وراثياً المحقونة يجب أن تكون قادرة على التواكب مع الضغوط الايكولوجية والبيئية التي تستخدم مع أي من الأنواع غير المتوطنة ، هذا ولو أن الكائن الدقيق الناتج من الهندسة الوراثية سيظل ذات أهمية ودور متميز بسبب الخصائص الجديدة التي أصبح يملكها .

في المستقبل سوف يمكن حل العديد من المشاكل باستخدام الكائنات الدقيقة المهندسة وراثياً :

أ - خلق كائنات دقيقة قادرة على النمو ومعدنة والتي كان يحدث لها تمثيل تصادفي فقط . الوسائط التي تتحول حصريا بواسطة التمثيل التصادفي تنهار حيويا ببطء ومن ثم تظل ثابتة وتنتج حركات في الغالب سامة وتدوم طويلا أو كليهما . لذلك فإن الدمج في كائن واحد للجينات التي تشفر الإنزيمات التي تقوم بالتمثيلي المقارن للمركب محل الاهتمام ومعدنة المركب الناتج من التمثيل مع الجينات التي تشفر الإنزيمات التي تسمح للكائن والنمو ومعدنة ناتج أو نواتج التمثيل المقارن حيث أن الكائن المهندس وراثيا يستخدم المركب الأصلي كمصدر للكربون ويستحضر معدنته . الكائن الجديد يكون له تتابعين للتمثيل الهدمي التي يكمل أحدها الآخر وهذا التتابع الهدمي سوف يؤثر على التحول الذي لم يكن ممكنا . هذه الاقتربات ستؤدي إلى حدوث انهيار حيوي لا يسفر عن إنتاج مركبات ثابتة أو لا يؤدي إلى تكوين مركب يثبط البكتريا التي تحطم المركب المستهدف .

ب - خلق مسارات جديدة للتمثيل الهدمي للتأثير على التحولات التي لا توجد حاليا بشكل فعال أو لا تحدث بسرعة مثل ما يحدث مع تغيير مدى المواد الوسيطة التي تستخدم بواسطة كائن دقيق خاص .

ج - زيادة كمية أو نشاط إنزيمات خاصة في الكائن الدقيق . هذه الزيادة قد تكون مفيدة في تحفيز معدل الانهيار الذي يحدث بواسطة الكائن الدقيق الذي أضيف عن عمد للموقع الملوث أو في التزويد ببكتريا عالية النشاط كي تستخدم كخلايا غير متحركة أو لتجهيز الإنزيمات غير المتحركة .

د - خلق كائنات دقيقة لا تستطيع هدم الملوثات المستهدفة فقط ولكن تستطيع كذلك مقاومة المثبطات عند الموقع والتي تمنع الانهيار بواسطة الكائنات الدقيقة المتوطنة . العديد من المواقع الصناعية تحتوي على تركيزات عالية من المعادن الثقيلة والمركبات العضوية المخلفة أو مواد أخرى تخفض من التطور الميكروبي أو قد يكون تركيز المركب المستهدف نفسه عاليا جدا حتى يسمح بنشاط البكتريا أو الفطريات الموجودة .

هـ - خلق كائنات دقيقة قادرة على العمل على سلسلة عريضة من المركبات الملوثة.

و - تطوير سلالات تلتصق أو تدمص بشكل قليل على الأسطح الصلبة الموجودة في الأراضي أو الطبقة الصلبة المائية مما يجعلها أكثر مقدرة على الانتقال إلى مواقع بعيدة بمسافة عن نقطة الحقن .

معظم التقديرات الوراثية أو المحددات الوراثية للبكتريا توجد على الكروموسوم الفردي الدائري . بالإضافة إلى ذلك فإن العديد من أنواع البكتريا تملك عناصر وراثية

صغيرة جدا تعرف بالبلازميدات التي تحمل بعض من المحددات الوراثية للكائنات الحية ولا تعتبر البلازميدات محددة لبقاء الخلية ولكنها ذات تتابعات مؤثرة في العديد من تتابعات التمثيل الهدمي . الإنزيمات التي تساعد الانهيار في مركب معين قد تشفر بواسطة الجينات الكروموسومية أو بواسطة الجينات على البلازميد أو جزئيا بواسطة الجينات الكروموسومية وجزئيا بواسطة جينات البلازميد .

البكتيريا قد تتبادل المادة الوراثية بثلاثة طرق : الاستساخ Transduction أو التحول Transformation أو الاقتران Conjugation . التبادل الجيني في الاستساخ يعال بواسطة البكتريوفاج بينما التحول يوقف انفراد الحمض النووي DNA بواسطة تحلل نوع بكتيري وامتصاص بواسطة الآخر . في الاقتران فإن الحمض النووي DNA ينتقل من خلية إلى خلية أخرى خلال أنبوبة الاقتران التي تربط الخليتين . إنشاء أو خلق سلالات بكتيرية بواسطة التحول أو الاستساخ أو الاقتران يطلق عليه الهندسة الوراثية في الداخل In vivo وهي تعني إعادة ترتيب وراثي في الكائنات الحية . على العكس فإن الهندسة الوراثية في الخارج In vitro قد تتضمن فصل الحامض النووي DNA من الخلية عن طريق معاملتها بإنزيم خاص مقيد هو الاندونيوكليز لكسر جزيء DNA وإعادة ربط أجزاء الحمض DNA بإنزيم DNA Ligase لإعطاء تتابع جديد من قواعد النيوكليوتيدات وإعادة إدخال هذا الجزيء الهجين في خلية بكتيرية مناسبة حيث تتضاعف فيها وتعبّر عن نفسها . اندماج البروتوبلاست والانتقال التي تحول مناوره الجين قد تستخدم كذلك لتكوين كائنات ذات صفات جديدة . بروتوبلاست البكتيريا عبارة عن خلايا ذات طبقة حادة خارجية من الببتيدجلايكان التي أزيلت إنزيميا واندماج هذه البروتوبلاستات قد يؤدي إلى إعادة ترتيب وراثي : الناقلات Transposons عبارة عن تتابعات قصيرة لقواعد DNA التي يمكن أن تغرس في الداخل في مواقع عديدة في تضاعف جزيئات الحمض النووي " دنا DNA " .

لقد كانت البلازميدات محل اهتمام كبير كوسائل لخلق بكتيريا جديدة . هذا الاهتمام نشأ من العديد من الجينات التي تنشأ من البلازميد والتي تشفر الإنزيمات ذات الأهمية في الانهيار الحيوي . هذه تعرف ببلازميدات التمثيل الهدمي وهي تعطى البكتيريا التي تحتويها القدرة على هدم بعض المركبات . نوع البلازميد ذات الاهتمام الخاص ذلك الذي يستطيع النقل من كائن إلى كائن آخر وبعض منها يستطيع النقل بين السلالات شديدة القرابة فقط (البلازميدا ذات المدى العوائلي الضيق) ولكن البلازميدات الأخرى تنتقل بحرية بين الأنواع والأجناس المختلفة . الأخيرة هي البلازميدات ذات المدى العوائلي العريض والتي تتضاعف في الخلايا التي أدخلت فيها ومن ثم فإن المعلومة الوراثية قد تنتقل لأنواع غير متشابهة . فقد تم الكشف عن بلازميدات التمثيل الهدمي التي تشفر الإنزيمات التي تساعد في هدم ABS's والبنزوات والكلوروبنزوات والبيفينيل ومركب ٤ - كلوروفينيل

والكلوروأسيئات والبارا - كريزول ومبيد ٤,٢ - د والنفثالين والأوكتان والباراثيون وكذلك الفينانثرين والسترين والتولوين وغيرها من المركبات وقد وجد في أنواع بسيدوموناس والكاليجينات واكتينوباكتر وكذلك فلافوبكتريوم والبيجرنيكا والكليسيلا والموراكسيلا وكذلك الأثروباكتر (Sayl et al., 1990). بعض البلازميدات التي تشفر أنشطة الهدم التي انتقلت من نوع بكتيري إلى النوع الثاني مدونة في الجدول (٩-٢). مستقبل البلازميد في بعض الحالات يكون نوع مختلف في نفس الجنس كمصدر للبلازميد ولكن في بعض الأحيان فإن النقل يتضمن جنس مختلف. في العديد من الحالات يمنح البلازميد على العائل الجديد مقدرة على تمثيل المركب ولكنه لا يستخدمه كمصدر للكربون للنمو. في حالات أخرى يكتسب المستقبل المقدرة على النمو على الجزيء الذي لم يكن يستطيع تمثيله قبلًا.

جدول (٩-٢): الجينات وليدة البلازميد التي انتقلت من نوع بكتيري إلى نوع آخر

Activity encoded by plasmid that is transferred	Activity of bacterial recipient of plasmid	Reference
2,4 - D Degradation	Metabolism but not growth on 2,4-D	Friedrich et al. (1983)
Benzene metabolism	Growth on benzene	Irie et al. (1987)
Haloacetate dehalogenase	Metabolism but not growth on chloroacetate	Kawasuki et al. (1981)
Naphthalene metabolism	Metabolism but not growth on naphthalene	Oh et al. (1985)
3-Chlorobenzoate metabolism	Growth on chlorophenols	Reineke et al. (1982)
Five catabolic pathways	Growth on chlorobenzoates	Rojo et al. (1987)
TCE cometabolism	Degradation of TCE	Winter et al. (1989)

لقد تم إنشاء سلالة من بسيدوموناس بيوتيدا قادرة على إجراء التمثيل المكثف للبنستاكلورو اثنان في المزرعة الميكروبية (Wackett, 1990). لقد تم عمل قرين لبكتيريا بسيدوموناس بيوتيدا قادرة على إجراء معدنة لحظية للبنزين والتولوين وبارا - زيلين. لقد تم عمل سلالة مع بسيدوموناس قادرة على استخدام TNT كمصدر للكربون والنتروجين ومن ثم تنمو على المركب وقد اشتقت من مزرعة تستخدم المركب فقط كمصدر للنتروجين. بالإضافة إلى ذلك تم عمل عزلة من بكتيريا بسيدوموناس بيوتيدا قادرة على الهدم المكثف لمركب TCE. الإصدارات الخاصة بالبكتيريا التي تحصل عليها

ووجدت نشطة في الانهيار الحيوى وتحمل المعادن الثقيلة التى وجدت عند مواقع النفايات الضارة جاءت من إحدى الدراسات التى أظهرت أن سلالة *Alcaligenes eutrophus* تم إنشائها ووجدت قادرة على هدم ٤,٢ - د وكذلك مشابهاً داي ، تراى كلوروفينول كما وجدت تتحمل تركيزات عالية من النيكل والزنك - من التأثيرات الخاصة ما وجد من أن الجينات التى تشفر النشاط التمثيلى (تحول المركبات العطرية المحتوية على الهالوجين إلى كاتيكولات هالوجينية) يمكن أن يشفر فى بكتريا قادرة على النمو على ناتج التمثيل التصادفى الذى تكون بواسطة النوع الأول والنتيجة تصبح كائن جديد قادر على معدنة المركب العطرى الهالوجينى الأصيل . بعض أنواع البكتريا الأخرى التى شكلت بالهندسة الوراثية مدونة فى الجدول (٩-٣) .

جدول (٩-٣) : النشاط الهدمى للبكتريا المهندسة وراثياً

Activity of parent cultures	Compounds metabolized by constructed bacteria	Reference
Biphenyl-grown <i>Acinetobacter</i> , 3-chlorobenzoate – grown <i>pseudomonas</i>	3-Chlorobiphenyl	Adams et al. (1992)
<i>Pseudomonas</i> using 4-chloro - 2-nitrophenol for N, <i>Alcaligenes</i> using haloaromatics	1-Chloro-2-nitrophenol used as C source	Bruhn et al. (1988)
Toluene – grown <i>pseudomonas putida</i> , benzoate – grown <i>p. alcaligenes</i>	1,4-Dichlorobenzene	Krockel and Fochr (1987)
Aniline – degrading <i>pseudomonas</i> , chlorocatechol -- degrading <i>pseudomonas</i>	Chloroanilines	Larorre et al. (1984)
4-Chlorophenol – utilizing <i>pseudomonas</i> , phenol – utilizing <i>alcaligenes</i>	2- and 3- Chlorophenols	Schwien and Schmidt (1982)
Biphenyl – grown <i>pseudomonas putida</i> , 4-chlorobenzoate – grown <i>p. cepacia</i>	Dichlorobiphenyls	Havel and Reineke (1991)

لذلك فإن الهندسة الوراثية تبشر بالحصول على كائنات حية ذات أنشطة هدمية جديدة وغير موجودة . هذا ولو أن امتلاك هذه الخواص التمثيلية الهدمية الجديدة لا تؤدي إلى نجاح المعالجة الحيوية فقط إذا كان هذا الكائن المتميز يتوأكب مع الضغوط والإجهادات في البيئات التي سيتم إدخاله فيها . في الوقت الحالي تم إجراء قليل من الاختبارات مع عينات بيئية . لقد أجريت التجارب على سلالة بسيدوموناس بيوتيدا التي تهدم ٥,٢,٣,٢ - تتراكورو بيفينيل (PCB) في روبة التربة وعمل سلالة B. cepacia التي تحطم TCE في الماء الأرضي وعينات رواسب الطبقة الصلبة المائية . التقييمات تحت الظروف الحقلية العقلانية مازالت مطلوبة . هذا ولو أن الكائنات المهندسة وراثيا التي حققت نجاحات إيكولوجية وفي التمثيل الهدمي شجعت قدرات المجتمع على تحطيم الملوثات في البيئات الطبيعية . في المفاعلات الحيوية التي تكون هذه الاجهادات أقل أهمية فإن تيسر الكائنات من صنع الإنسان لهدم المركبات محل الاهتمام لا بد أن يكون لها تأثيرات فورية أكثر .

REFERENCES

- Acea, M., Moore, C.R., and Alexander, M., Sol Biol. Biochem. 20, 509-515 (1988).
- Alexander, M., Annu. Rev. microbial. 35, 113-133 (1981).
- Atlas, R.M., CRC Crit. Rev. Microbiol. 5, 371-386 (1977).
- Barles, R.W., Daughton, C.g., and Hsieh, D.P.H., Arch. Environ. Contam. Toxicol. 8, 647-660 (1979).
- Bell, R.G., and Bole, J.B., J. environ. Qual. 7, 193-196 (1978).
- Bruhn, C., Bayly, R.C., and Knackmuss, H.J., arch. Microbial. 150, 171-177 (1988).
- Cattaneo, M.V., Masson, C., and Greer, C.w., Biologradation 8, 87-96 (1997).
- Clark, C.G., and Wright, S.J.L., Soil Biol. Biochem. 2, 19-26 (1970).
- Compeau, G.C., Mhaffey, W.D., and Patras, L., in "Environmental Biotechnology for Waste Treatment" (G.S. Sayler, R. Fox, and J. W. Blackburn, eds.) pp. 91-109 Plenum. New York, 1991.

- Duque, E., Haidour, A. Godoy, F., and Ramos, J.L., J. Bacteriol. 175, 2278-2283 (1993).
- Duquenne, P., Parekh, N.R., Catroux, G., and Founiwer, C., Soil Biol. Biochem. 28, 1805-1811 (1996).
- Edmonds, R.L., Appl. Environ. Microbial. 32, 537-546 (1976).
- El Fantroussi, S., Mahillon, J., Naveau, H., and Agathos, S.N., Appl. Environ. Microbial. 63, 806-822 (2997).
- Focht, D.D., and Brunner, W., appl. Environ. Microbial. 50, 1058-1063 (1985).
- Fuller, M.E., Mu, D.Y., and Scow, K.M., Microbl. Ecol. 29, 311-325 (1995).
- Goldstein, R.M., Mallory, L.M., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbial. 50, 977-983 (1985).
- Havel, J., and Reineke, W., FEMS Microbiol. Lett. 78, 163-169 (1991).
- Hepple, S., Traqns. Br. Mycol. Soc. 43, 73-79 (1960).
- Irie, S., Shirai, K., Doi, S., and Yorifuji, T., Agric. Boil. Chem.. 51, 1489-1493 (1987).
- Ismailov, N.M., Mikrobiologiya 54, 835-841 (1985).
- Jobson, A., McLaughlin, M., Cook, F.D., and Westlake, D.W.s., Appl. Microbil. 27, 166-171 (1974).
- Kawasuki, H., Tone, N., and Tonomura, K., Agric. Boil. Chem.. 45, 29-34 (1981).
- Krockel, L., and Focht, D.D., Appl. Environ. Microbial. 53, 2470-2475 (1987).
- Kunc, F., and Rybraova, J., Soil Biol. Biochem. 15, 141-144 (1983).
- Lamar, R.T., Davis, M.W., Dierich, D.M., and Gacer, J.A., Soil Biol. Biochem. 26, 1603-1611 (1994).
- Lsan, D., and Lanar, R.T., Appl. Environ. Microbial. 62, 2045-2052 (1996).
- Madse, E.L., and Alexander, M., Sokl Sci. soc. Am. J. 46, 557-560 (1982).
- Mallory, L.M., Yuk, C.S.Lang, L.N., and Alexander, M.. Appl. Environ. Micro bol. 46, 1073-1079 (1983).

- Milhomme, H., Vega, D., Marty, J.L., and Bastide, J., Soil Biol. Biochem. 21, 307-311 (1989).
- Munakata-Marr, J., Mcarty, P.L., Shields, M.S., Reagin, M., and Francesconi, S.C., Environ. Sci. Technol. 30, 2045-2052 (1996).
- Natsch, A., Keel, C., Troxler, J., Zala, M., von Albertini, N., and Defago, G., Appl. Environ. Microbiol. 62, 33-40 (1996).
- Oh, S., Quensen, J., Matsumura, F., and Jonose, H., Environ. Toxicol. Chem. 4, 21-27 (1985).
- Pieper, D.H., Timmis, K.N., and Ramos, J.L., Naturwissenschaften 83, 201-213 (1996).
- Reneau, R.B., Jr., and Peittry, D.E., J. Environ. Qual., 4, 41-44 (1975).
- Ryan, T.P., and Bumpus, J.A., Appl. Microbiol. Biotechnol. 31, 302-307 (1989).
- Subba-Rao, R.V., Rubin, H.E., and Alexander, M., Appl. Environ. Microbiol. 43, 1139-1150 (1982).
- Timmis, K.N., Steffan, R.J., and Unterman, R., Annu. Rev. Microbiol. 48, 525-557 (1994).
- Venosa, A.D., Suidan, M.T., Wrenn, B.A., Stohneier, K.L., Haines, J.R., Eberhart, B.L., King, D., and Holder, E., Environ. Sci. Technol. 30, 1764-1775 (1996).
- Weir, S.C., Dupuis, S.P., Providenti, M.A., Lee, H., and Trevors, J.T., Appl. Microbiol. Biotechnol. 43, 946-951 (1995).
- Wong, P.T.W., and Griffin, D.M., Soil Biol. Biochem. 8, 215-218 (1976).
- Zaidi, B.R., Stucki, G., and Alexander, M., Environ. Toxicol. Chem. 7, 143-151 (1988b).
- Zaidi, B.R., Murakani, Y., and Alexander, M., Environ. Sci. Technol. 23, 859-863 (1989).

ثانيا : المعالجة الحيوية للمعادن وغيرها من الملوثات غير العضوية

الأراضي والرواسب المائية بنترات الصرف ومصادر المياه يحدث لها تلوث متكرر بالمعادن وأشباه المعادن والسيانيد والنترات ونيوكليدات الإشعاع . قد يحتوى موقع واحد على العديد من هذه الملوثات وفي الغالب تحتوى البيئات على ملوثات عضوية والتي تعتبر من وجهة نظر المعالجة الحيوية تحتوى على عدد من هذه السموم غير العضوية . هذه السموم قد تشتق من عمليات المناجم وتنقية أو تكرير الخامات أو الحماة التي تنتشر على الأرض والغبار الطائر من المحارق وتجهيز المواد المشعة والبطاريات وطلّي المعادن أو صناعة المعدات الكهربائية ومواد الطلاء والمبيدات أو المواد الحافظة . المواد ذات الاهتمام تتضمن الرصاص الأيونى والكروميوم والزئبق واليورانيوم والسلينيوم والزنك والزرنيخ والكاديوم والذهب والفضة والنحاس والنيكل وكذلك النترات والسيانيد .

على عكس ما يحدث مع الانهيار العضوى أو الحيوى للمركبات العضوية والتي تحطم الجزئيات والمعادن وأشباه المعادن لا تحطم بواسطة العمليات الميكروبية . هذا ولو أن الجزيء الذى يحتوى على المعدن أو شبيه المعدن أو الحديد قد يتحول ولا يتحرك أو يفقد سميته ومن ثم فإن المعالجة الحيوية قد تكون ذات جدوى . كذلك فإنه على عكس الانهيار الحيوى للمركبات العضوية فإن آثار منها قد تفقد من البيئة الملوثة حيث تتحول الى ثانى أكسيد الكربون أو الميثان ولو أن المعالجة الحيوية لمعظم المعادن وأشباه المعادن Metalloids لا تؤدي إلى التطاير ومع ذلك فإن العمليات الميكروبية قد تؤدي إلى معالجة جيدة أو فى بعض الأحيان تحقق معالجة كاملة للبيئة الملوثة .

المسارات الرئيسية التى قد تتحقق بها هذه المعالجات تتضمن الامتصاص الحيوى والتراكم الحيوى والاختزال والدوبانية (من الشائع أن ترتبط بأكسدة الكبريتيدات أو أيون الحديدوز) والترسيب والمثلة . لقد تطورت بعض التكنولوجيات بشكل كامل واصبحت الآن فى التطبيق العملى والميدانى . البعض الآخر مازال فى مرحلة البحث ويجب أن يؤخذ فى الاعتبار فى مرحلة التطوير .

الامتصاص والتراكم الحيوى Biosorption and bioaccumulation

الامتصاص الحيوى Biosorption يشير إلى الامتصاص السالب للمعادن بواسطة الخلايا الميكروبية . هذا الامتصاص سلبي بسبب أن الطاقة غير مطلوبة . فى الحقيقة فإن الكتلة الحيوية فى الامتصاص الحيوى فى الغالب غير حية Nonviable وبعض العمليات تعتمد على الخلايا غير الحية أو المقتولة عن عمد والأخرى تستخدم الكتلة الحيوية التى تحتوى على نسبة مئوية عالية من الخلايا الحية . هذا الارتباط للملوثات غير العضوية مازال يستخدم أو يؤخذ استخدامه فى الاعتبار مع المعادن وأشباه المعادن والنيوكليدات

الإشعاعية . الامتصاص الحيوى يتميز بالسرعة ونوع مناسب من الكتلة الحيوية ومن ثم فهو قادر على إزالة نسبة عالية من الكاتيونات المعدنية من تيار الصرف العادم .

الكائنات الحية التى تقوم بعمل الكتلة الحيوية قد تكون بكتريا أو فطريات خيطية أو خمائر أو طحالب . اختيار الكائنات ذات أهمية خاصة بسبب الاختلافات العريضة فيما بينها فى المقدرة على الامتصاص أو قابليتها للمعدن . سمية المعدن على الكائنات الدقيقة ليس من العيوب فى عمليات الامتصاص الحيوى بسبب عدم حيوية الكتلة الحيوية قد تستخدم عندئذ . بعض الكائنات الدقيقة التى يحدث فيها تراكم لكميات كبيرة من المعادن والنيوكليدات الإشعاعية مدونة فى الجدول (٩-٤) .

جدول (٩-٤) : الكائنات الدقيقة التى تقوم بتراكم المعادن والنيوكليدات الإشعاعية

Microorganism	Element	Uprade (% of dry weight)
Zoogloea sp.	Co	25
	Ni	13
Citrobacter sp.	Cd	170
	U	900
Bacillus sp.	Cu	15
	Zn	14
Chlorella vulgaris	Au	10
Rhizopus arrlizus	Pb	10
	Ag	5.4
	Hg	5.8
Aspergilllus niger	Th	19

* From Gadd (1992)

الامتصاص الحيوى لليورانيوم والزنك والرصاص والكاديوم والكوبالت والنيكل والنحاس والزنابق والثاليوم والاسترنيوم والفضة والمنجنيز وغيرها قد درست . أظهرت هذه الدراسات أن درجة الامتصاص تتفاوت بشكل ملحوظ مع المعدن وكذلك فيما بين الكائنات الدقيقة . مع بعض الكاتيونات والكائنات الدقيقة تكون درجة الإزالة كبيرة جدا كما هو واضح فى بيانات الجدول (٩-٤) : مع المعادن والكائنات الأخرى لا يرتبط إلا القليل . بسبب أنه ليست جميع المعادن تمتص بواسطة الخلايا أو الكتلة الحيوية لكائن خاص فإن الارتباط قد يكون اختياري . فى بعض الحالات التى يكون فيها المعدن متاح وحتى الملوث قد يمكن استرجاعه من الكتلة الحيوية وإعادة استخدامه .

فى الغالب فإن الامتصاص الحيوى ينتج من تكوين معقدات المعدن - المركب العضوى مع مكونات جدر الخلايا الميكروبية وقد ينتج من المعقدات مع الكبسولات أو البوليمرات خارج الخلايا المخلفة وتخرج بواسطة الكائنات الدقيقة . قد تنتج من الكاتيون المعدنى المشحون إيجابياً والذي يمسك الكتروستاتيكية بواسطة المجاميع الفعالة المشحونة سالبياً فى الجدر والكبسولات أو البوليمرات . ميكانيكيات الامتصاص ومكونات الخلايا تشترك فى الامتصاص وهى فى العادة غير معروفة ولو أن العديد من الأبحاث أجريت على هذه الميكانيكيات. بالإضافة إلى ذلك فإن الكاتيونات المعدنية من المحلول قد تشترك ببساطة فى ترسيبها على الكتلة الحيوية .

لقد أخذ فى الاعتبار اقترايات عديدة لتحقيق إزالة فعالة للمعادن اعتماداً على مصادر غير مكلفة للكتلة الحوية لامتصاص الملوثات . حمأة مياه الصرف الصحى وكتلة الطحالب والسيانو بكتريا فى الأوساط المائية الطبيعية وتحت الإدارة والخمائر مثل ساكاروميسينزسيرفيسيا من تخمرات الكحول أو الكتلة الميكروبية من بعض عمليات التخمر الأخرى فى الصناعة متاحة عادة وبتكلفة قليلة . الحمأة فى عملية تنشيط الحمأة فى معاملة مياه الصرف الصحى تزيل نسبة عالية من الكاتيونات السامة فى المحلول . على نفس المنوال فإن كتلة الطحلب أو السيانوبكتريا فى المتدفق يمكن تنشيطها عن طريق الإضافة المتعمدة للمغذيات من الصرف المعالج ومن ثم فهى تصبح قادرة على إزالة كميات كبيرة من النحاس والزنك والكاديوم والرصاص والنيكل والزنبق من المحلول . الكتلة الحيوية التى تستخدم للامتصاص تكون غير قابلة للحركة على بعض الأسطح الخاملة والخلايا غير المتحركة سوف تزيل الكاتيونات من المحلول (Gadd , 1992) والخلايا الثابتة قد تكون فى الجيل كما فى حالة البولى اكريلاميد والمحلل الملوث يسمح بملامسة سطح الجيل (Pons et al., 1993) . لقد استخدم أنواع عديدة من الأفلام الحيوية Biofilms لمعالجة الماء الملوث الذى يتأذى فى تلامس مع هذه الأفلام الحيوية (Summers , 1992) . بالإضافة إلى ذلك فإن الحصائر الطافية التى تتكون من مخلوط من الطحالب والسيانو بكتريا والبكتريا التى لا تقوم بالبناء الضوئى وجدت قادرة على امتصاص الكاتيونات المعدنية من المحلول .

العديد من المركبات الخاصة والمتميزة وجدت متاحة لأغراض الامتصاص الحيوى. أحد المركبات يتكون فى الأساس من الباسيلليس التى تعامل مع القلوى لزيادة قدرات امتصاص المعدن والخلايا المعاملة حينئذ لا تتحرك فى كريات أو مراقد البولى اثيلين أمين . الأخرى تحتوى على طحلب غير حي غير متحرك فى السليكاجيل أو بعض المواد الصلبة الأخرى . عندما توضع فى أعمدة ذات مراقد ثابتة فإنها تزيل الكاتيونات المعدنية من المياه العادم . المادة الثالثة تتكون من ريزوبس أرهيزس الجافة بالتجميد وغير متحركة فى ٠,٧ - ٠,٨٥ ملليمتر حجم الجسيمات . هذه الكتلة الحيوية للفطر اختبرت لإزالة اليورانيوم . المنتج الرابع يحتوى على مخلوط من الكائنات الدقيقة غير المتحركة

فى مراقب أو كريات البولى سلفون وهذا التجهيز تم تقييمه لإزالة الزنك والمنجنيز (Brierley , 1990) .

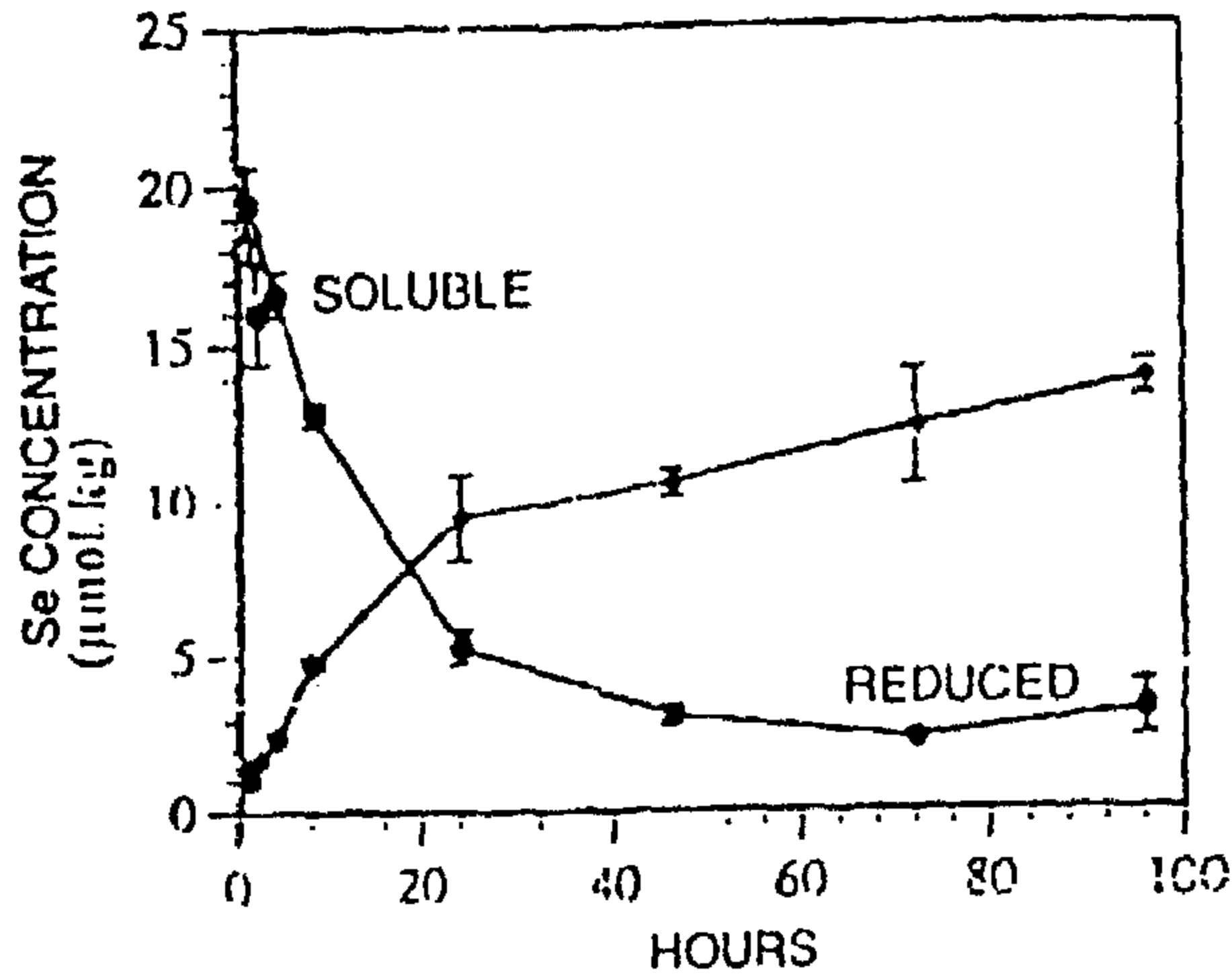
من الشواهد والبراهين الملحوظة استخدام الامتصاص الحيوى فى معالجة ماء الصرف المحتوى على عناصر أو معادن ثقيلة من منجم معالجة الذهب الذى يصرف يوميا ١٥ مليون لتر . نظام إزالة الكاثيونات السامة يتضمن سلاسل من الملامسات Contactors الحيوى الدوارة أو الأقراص الكبيرة التى تم ربطها بفيلم حيوى من أنواع بسيدوموناس . هذه الكتلة الحيوية تعمل على خفض تركيز كاثيونات المعدن السامة خاصة النحاس والحديد فى المحلول بما يزيد عن ٩٥% وعمل صرف فى التيار بعد الامتصاص الحيوى مما يعضد عملية صيد الأسماك (Whitlock , 1990) .

لقد نشر العديد من الآراء عن الامتصاص الحيوى بواسطة (Brierley 1990) و Gadd , 1992 و Macaskie and Dean , 1989 .

فى بعض الحالات فإن امتصاص الكاثيونات المعدنية تكون عملية تتطلب طاقة وتكون مرتبطة بالكائنات الدقيقة الحية ذات القدرة الفعالة على التمثيل . يطلق على هذه العملية التراكم الحيوى أو Bioaccumulation إذا كان المعدن موجودا فى النهاية داخل الخلية والكائن حى فإن الامتصاص قد يمثل التراكم الحيوى . أظهرت الأبحاث العملية أن البكتيريا والفطريات والطحالب تقوم بهذه العمليات التى تعتمد على الطاقة ولكن ليس مؤكداً أى المعادن ستزال فى التراكم الحيوى بواسطة الكائنات الحية أو فى الحقيقة ما إذا كانت تمثل امتصاص حيوى أو ظواهر التراكم الحيوى .

الاختزال Reduction

لقد عرف من زمن بعيد أن الكائنات الدقيقة يمكن أن تجرى اختزال سلسلة عريضة من الأنيونات غير العضوية والكاثيونات . من الأمثلة المعروفة جيدا للأنيونات غير المعدنية لنترات والسلفات والكربونات والتى تختزل ميكروبيولوجيا . أظهرت الدراسات المبكرة أن بكتيريا التربة والفطريات قادرة على اختزال الأيونات مثل As و V و E و S و Mo و Mn O₂ والكلورات وقد لوحظ أن التحضيرات الإنزيمية من البكتيريا تقوم باختزال As و Pb و Cu و Mo و U و Se و Bi و Te و Va و Mn و Fe و W و Os و Ru لقد ذكرت البحوث الحديثة على بعض من هذه الأيونات وكذلك العناصر الأخرى مثل Hg و Cr . الاختزال يحول الحالة ذات الأكسدة العالية للعنصر إلى حالة أقل مثل تحويل Hg (N) إلى Hg (O) و Fe (III) إلى Fe (II) و Se (VI) إلى Se (IV) و Mn (IV) إلى Mn (II) و U (VI) إلى U (IV) و As (V) إلى As (III) تحول Se موضح فى الشكل (٩-٤) .



شكل (٩-٤) : تحول Se الذائب إلى Se المختزل في راسب الأرض الرطبة (مأخوذة من Zhang and Moore , 1997)

الكائنات الدقيقة التي تجرى هذه الاختزالات تأتي من العديد من الأجناس والتحويلات التي ترتبط بفسولوجي الكائنات الدقيقة بعدة طرق هي :

أ - بعض التفاعلات تحفز إنزيمياً والبعض الآخر ينتج من الإخراج الخاص للكائن الذي يقوم باختزال المركب التي تحول لا حيويًا الأيون أو المركب المعدني من حالة الأكسدة العالية إلى المنخفض .

ب- من بين التفاعلات التي تحفز إنزيمياً فإن البعض يعمل كدور في فسيولوجي الكائن من خلال العمل كمستقبل للإلكترونات الطفري ويسمح للنمو والكثير يعمل مثل وظائف الأكسجين للكائنات الهوائية ، جزيئات عضوية بسيطة للكائنات الدقيقة التي تقوم بالتخمير ، السلفات لفقد السلفرة *Desulfovibrio* ، النترات لبكتيريا فقد النتريّة *Denitrifying* وثاني أكسيد الكربون لبكتيريا الميثان . البعض الآخر ليس له دور معروف في فسيولوجي الأنواع المسؤولة وتمثل فقط اختزالات عرضية أو بالصدفة مندمجة مع الأكسدة الإنزيمية أو الميكروبية لبعض المواد الوسيطة .

كي تحدث الاختزالات لابد من توفر مصدر للطاقة . مصدر الطاقة هذا في العادة يكون عضوي ولكنه قد يكون غير عضوي . التحويلات عادة وليس دائماً تثبط بواسطة الأكسجين. بعض الاختزالات تحدث طبيعياً في الأراضي والرواسب والمياه خاصة يكون

الأكسجين غائب وفي الغالب تكون التحولات بطيئة جداً أو تكون أكثريتها في الصورة المؤكسدة للعنصر المتبقى حيث أن هذا التوسط (مثل المعالجة) تكون مطلوبة بما يسمح بتحول مكثف وأكثر سرعة .

من منظور النواحي التوكسيكولوجية والبيئية تكون الاختزالات هامة لأسباب ثلاثة :

الاختزالات قد تغير :

أ - السمية .

ب - الذوبانية في الماء .

ج - حركة العنصر .

بكلمات أخرى تكون أحد حالات الأكسدة سامة ولكن الصورة المختزلة تكون أقل أو غير سامة عند التركيزات البيئية ، أحد المركبات يكون عالي الذوبانية في الماء بينما الآخر يكون قليل الذوبان جداً ، واحد من المركبات يبقى مع المواد الصلبة للتربة أو الراسب ومن ثم يكون غير متحرك بينما الثاني لا يمسك ومن ثم يصبح متحركاً . الزيادة في الذوبان في الماء والحركة يمكن استغلالها للمعالجة الحيوية للصور غير الذائبة من العنصر في التربة بسبب أن ناتج الاختزال سوف يتحرك بعيداً عن المواد الصلبة وفي الماء . على العكس فإن النقص في الذوبانية للعنصر نتيجة للاختزال قد يستخدم لإزالته من المياه السطحية أو الأرضية . في بعض الحالات يكون ناتج الاختزال متطاير كما في حالة اختزال النترات إلى N_2 أو $Hg(II)$ إلى $Hg(O)$ وفقد العنصر من التربة أو الماء (كما هو الحال مع النترات) أو (كما يحدث مع الزئبق) وقد يكون أساس المعالجة الحيوية .

الاستخدام أو إمكانية استخدام تفاعلات الاختزال في المعالجة الحيوية سوف تناقش عند تناول كل عنصر على حدة .

الذوبانية / الأكسدة Oxidation /Solubilization

الأكسدة الميكروبية قد تكون أساس المعالجة الحيوية . تفاعل الأكسدة الذي جذب الاهتمام والذي يستخدم عملياً هو المرتبط بأكسدة الكبريتيدات والحديدوز $F(II)$ والكبريت العنصري . هذا ولو أنه اقترح أن البكتريا التي تؤكسد الزرنيخيت إلى زرنيخات $As(III)$ إلى $As(V)$ قد تستخدم لتحفيز إزالة الزرنيخ من ماء الصرف المحتوي على الزرنيخ لأن الحديدك $Fe(III)$ الذي يضاف لماء الصرف يرسب كثير من الزرنيخات عن الزرنيخيت (William & As(III) , 1984) .

عندما تصبح الخامات المحتوية على الكبريتيد في متناول الكائنات الدقيقة ومع وجود الأكسجين فإن البكتريا ذاتية التغذية على الكيمائيات أو Chemoautotrophic bacteria

من الجنس ثيوباسيلليس فيروأكسيدانس تتضاعف بشكل متكرر . هذه البكتريا تستخدم الكبريتيدات أو في حالة الثيوباسيلليس تستخدم كلا الكبريتيدات والحديد (III) Fe في الخامات كمصادر للطاقة . منتجات أنشطة هذه البكتريا هي حامض الكبريتيك والحديد وكمية حامض الكبريتيك قد تكون كبيرة جداً في بعض المناطق تجعل المياه المجاورة ذات حامضية عالية . الحامضية تؤدي كذلك إلى ذوبان البوتاسيوم والكالسيوم والتي لا تعتبر من الملوثات ولكنها تذيب كذلك الكاديوم والزنك والنيكل والرصاص والسليسيوم والألومنيوم والفضة وغيرها من العناصر . الحموضة والانفراد خارج السيطرة والتحكم للكائنات المعدنية هي نفسها تمثل مشاكل كبيرة في العديد من المناطق . هذا ولو أنه عند السيطرة عليها فإن هذه التحولات قد تكون مفيدة . العملية المتحكم فيها أو تحت الإدارة يطلق عليها الروقان الحيوى Bioleaching (Brierley & Ehrlich, 1990) .

الروقان الحيوى قد استخدم في عدد من التطبيقات وكمثال عند استخدام هذا الاقتراب لإزالة النحاس من مواقع مقالب القمامة الغنية بالنحاس ، وبواسطة نشاط الثيوباسيلليس ثيروأكسيدانس ، الثيوباسيلليس ثيروأكسيدانس لإذابة الرصاص والزنك واليورانيوم والنحاس في الرواسب الغنية بالمعادن . الثيوباسيلليس فيروأكسيدانس كانت أساس إزالة الحديد في معالجة مياه المناجم الحامضية كما أن أكسدة الحديد بواسطة البكتريا قد تساهم في إزالة الحديد عند معالجة المياه الحامضية في الأراضي الرطبة المنشأة . لإزالة المعادن من الحمأة الملوثة قد يضاف الكبريت العنصري أو البيريت حيث يتم أكسدة الكبريت بواسطة الثيوباسيللي إلى حامض كبريتيك والذي يقوم بدوره بإذابة الملوثات المعدنية (Jordan et al., 1996) .

الترسيب Precipitation

بعض الاقترابات الخاصة بالمعالجة Remediation تعتمد على الترسيب إذا كان الأيون المعدني ذائباً ولكنه يتفاعل مع منتج التمثيل الميكروبي لإنتاج المشتق غير الذائب في الماء فإن إزالة هذا الراسب النهائي يكون المعالجة . يوجد نوعان من الترسيب وثيقى الصلة ببعضهما هما الكبريتيدات والفوسفات بسبب أن الميكروبات الدقيقة تحت الظروف المناسبة تنتج كبريتيد الهيدروجين H_2S من السلفات والفوسفات غير العضوى من مركبات الفوسفور العضوية . استتباعاً لذلك العمل فإن كبريتيد الهيدروجين والفوسفات تكون مشتقات غير ذائبة مع عدد من الأيونات المعدنية .

الكبريتيد غير الذائب قد يزال بواسطة ترسيب بسيط أو ترشيح أو يمكن فصله بواسطة الطرد المركزي . اختزال السلفات يتطلب تحلل لا هوائى Anaerobiosis ومصدر متيسر وسهل من المادة العضوية والتي قد تكون بقايا نباتات متحللة أو السماد البلدى الحيوانى أو شرش الجبن أو أى مركب بسيط مثل الميثانول والايثانول أو حمض اللكتيك . الكائنات الدقيقة المسؤولة هي البكتريا المختزلة للسلفات وخاصة أنواع نازعة

الكبريت Desulfovibrio . مع هذه الخطوات يصبح فى الإمكان تكوين كبريتيدات غير ذائبة للزنك والرصاص والنيكل والكروم والكاديوم والنحاس والحديد والزنبق والعناصر الأخرى .

الاختزال الميكروبي للسلفات بغرض المعالجة ذات أهمية فى حالة استخدام الأرض الرطبة لإزالة المعادن من الأحماض وكربون المناجم من الصرف وغيره من المياه الملوثة بالأيونات السامة والسلفات . مصادر الطاقة للكائنات الدقيقة تتضمن المادة العضوية فى الرواسب ، المواد العضوية المضافة و/أو المواد الكربونية التى تنتج من نبات ذيل القط أو غيرها من النباتات النامية فى الأرض الرطبة . يمكن تحقيق الإزالة المكثفة للزنك والكاديوم والنحاس والرصاص والفضة والزنبق والحديد والمنجنيز بواسطة الاستخدام المناسب للأراضي الجافة (Farmer et al., 1995) . الترسيب على صورة كبريتيدات ليس الميكانيكية الوحيدة لإزالة المعادن فى الأراضي الرطبة وقد يشترك فى العملية الامتصاص والأكسدة والعمليات اللا حيوية والحيوية .

لقد تم النصح باستخدام أنواع عديدة من المفاعلات لإزالة المعادن بواسطة وسائل إنتاج الكبريتيد بواسطة البكتريا المختزلة للسلفات . لقد تم تعميم هذه المفاعلات لإزالة النحاس والزنك والنيكل من المياه الناتجة من مناجم الذهب الوفيرة وقد تم تحقيق إزالة كبيرة لهذه الكاتيونات فى إحدى تجارب التقييم على المستوى الصغير . لقد أدى الاستخدام فى المعمل لمفاعل حسيوى مع اللكتات كمصدر للطاقة إلى إزالة مكثفة للكاديوم والرصاص والنحاس . الكبريتيد المتكون بواسطة هذه الكائنات اللا هوائية استخدمت لتنقية الماء الأرضى الملوث بالمعدن والذى تم ضخه خلال نظام المعالجة الحيوية .

معالجة المعادن نتيجة لتكوين الفوسفات غير العضوية ميكروبياً أخذت فى الاعتبار كذلك . هذا الاقتراب يعتمد على انقسام جليسرول - ١ - فوسفات بواسطة أنواع Citrobacter أو التراى بيوتيل فوسفات بواسطة أنواع بسيدوموناس وهذا الأخير عبارة عن مذيّب عام ناتج من تجهيز اليورانيوم والفوسفات غير العضوى يقوم حينئذ بترسيب اليورانيوم أو الرصاص فى الماء العادم .

المثلة Methylation

الكائنات الدقيقة تقوم بمثلة عدد كبير من العناصر بشكل يثير الدهشة والنواتج تتوقف على العنصر الذى يقبل مجاميع المثيل . لذلك فإن المونو والداى والتراى والتترامثيل تتكون بعض من هذه النواتج ذات سمية عالية والعديد من التحولات ما هى إلا تفاعلات تنشيط . هذا ولو أنه إذا كان المنتج غير سام ومتطاير وإذا كان الماء أو البيئة الملوثة لا تحتوى على المعادن التى يمكن عمل مثلة لها لإنتاج مشتقات سامة فإن هذا النوع من التحول يمثل أساس المعالجة الحيوية . لقد تم اقتراح استخدام هذا الاقتراب لإزالة Se من

المياه الملوثة . تطبيق هذه الأنواع المختلفة من التحول مع العناصر المختلفة ملخص في الجدول (٥-٩) .

جدول (٥-٩) : العمليات التي قد تؤدي إلى المعالجة الحيوية للمعادن

Process	Metal, metalloid, ion
Biosorption	Ag, Au, Cd, Co, Cr, Cu, Hg, Ni, Pb, Ra, U, Zn
Biological reduction	Ag, As, Au, Cr, Hg, Mo, NO_3^- , Se, U
Abiotic reaction following microbial sulfate reduction	As, Cd, Cr, Cu, Hg, Pb, Zn
Methylation	Se

الملوثات الفردية Individual pollutants

لقد تم اقتراح اقتراحات مختلفة ووسائل متباينة وفي بعض الأحيان نفذت عملياً لتحقيق المعالجة للمعادن وأشياء المعادن وغيرها من الملوثات غير العضوية . هذه الملوثات غير العضوية ستناقش كل على انفراد فيما يلي :

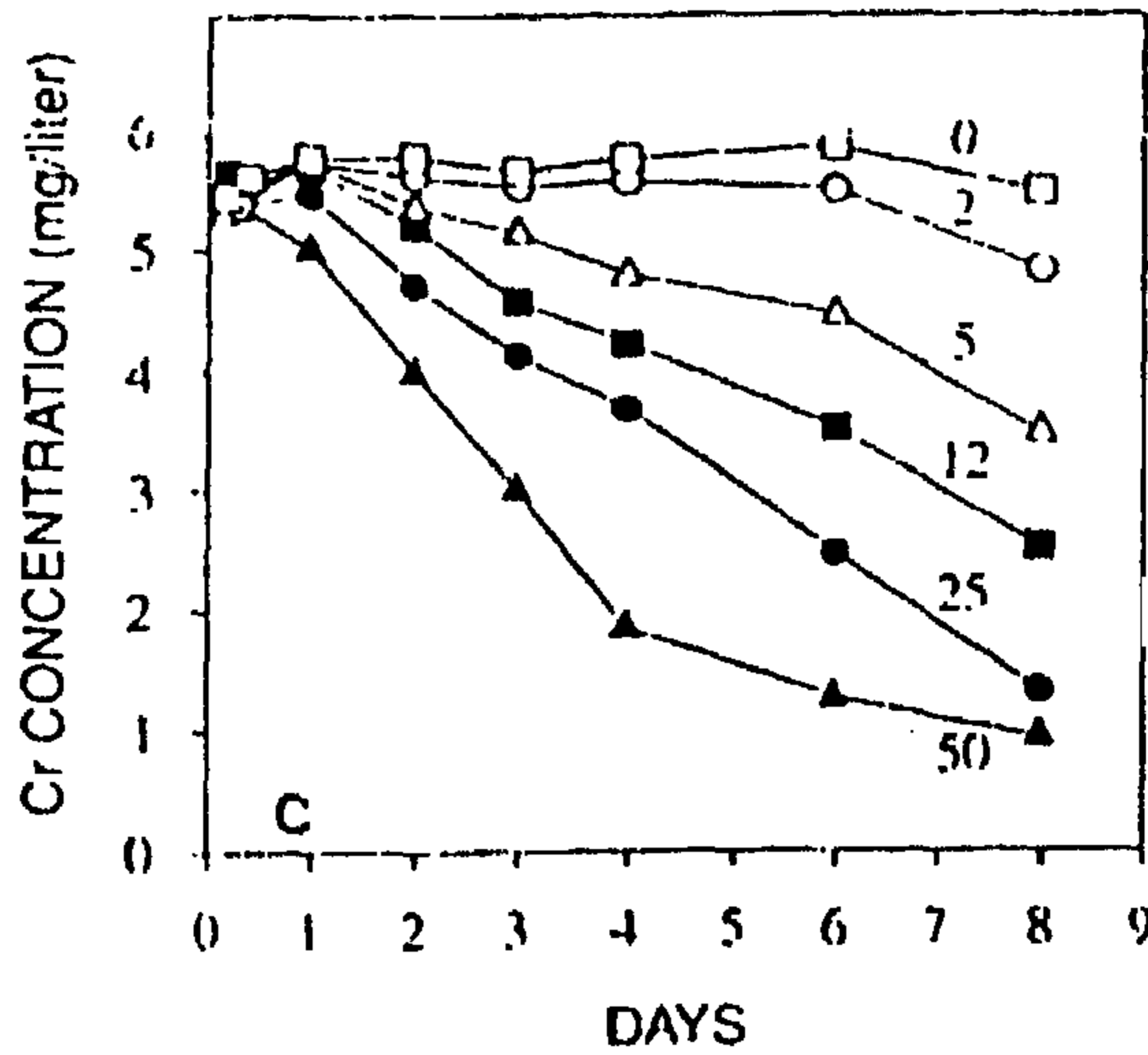
الكروميوم

لقد تم دراسة اقتراحات لمعالجة التلوث بالكروميوم بشكل مكثف . العنصر قد يوجد في تراكيزات هامة من الناحية التوكسيكولوجية في الصرف من أبراج التبريد أو من الماء البارد الناتج من محطات توليد الكهرباء وفي الأراضي والمياه الأرضية الملوثة . لقد اقترحت ثلاثة اقتراحات : الامتصاص الحيوي ، الاختزال الإنزيمي ، الاختزال اللا حيوي المقترن مع الاختزال الميكروبي للسلفات .

الكروميوم قد يوجد على صورة Cr (VI) أو Cr (III) . الصورة سداسية التكافؤات تميز الكرومات ، الداي كرومات ، الكروميك تراي أوكسيد أما ثلاثية التكافؤات تميز أكاسيد الكروم وبيروكسيدات الكروم كذلك . الكروميوم Cr (VI) سام وشديد الذوبان في الماء بينما الكروميوم Cr (III) أقل سمية بشكل كبير وأقل ذوباناً في الماء لحد كبير ومن ثم يكون أقل حركة إذا وجد في التربة . بسبب الاختلافات في الذوبانية للكروميوم Cr (VI) و Cr (III) فإن الاختزال سوف يسفر عن ترسيب العنصر ومن ثم يقلل من حركته وانتقاله . لقد عرف منذ زمن بعيد أن البكتريا في المزرعة تستطيع اختزال الكرومات والدايكرومات وهذه البكتريا عزلت بسهولة وبشكل عريض من الأراضي والرواسب والمياه الملوثة . الأنواع الكاليجينس ، باسيليس ، كومي باكتريوم ، انتيروباكترا ، إيشيرشيا وميكروكوكس وبسيدوموناس والفيريو وغيرها وجدت تؤثر على الاختزال .

كلا الأنواع الهوائيه واللا هوائية فعالة . بسبب سمية Cr (VI) فإن الكائنات محل الاختيار يجب أن تكون على درجة كبيرة من التحمل ولكن هذه العزلات أمكن الحصول عليها فعلا . تحت الظروف المناسبة فإن أكثر من ٩٩% من Cr (VI) تختزل . هذا بينما عند التركيزات العالية فإن النسبة المئوية للأيون السام الذي يختزل تقل بدرجة كبيرة (Deleo and Ehrlich , 1994) .

الاختزال الميكروبي قد يحدث بعدة طرق . كمثال التربة الملوثة بالكروميوم سداسي Cr (VI) يمكن أن تعدل بالسباخ البلدى وتغرق بالماء مما يؤدي إلى اختزال مكثف للأيون السام (الشكل ٩-٥) ، أو الماء المحتوى على الكروميوم قد يستخدم لدى التربة التى تم إصلاحها بالمادة العضوية والنشاط الميكروبي عندئذ يحول صورة الكروميوم سداسي التكافؤ إلى الكروميوم ثلاثى التكافؤ ومن ثم فإن السائل المتدفق من التربة يحتوى على آثار ضئيلة فقط من العنصر (Losi et al., 1994b) .



شكل (٩-٥) : الاختزال اللا هوائى للكروميوم Cr (VI) فى التربة المغمورة المعدلة بالسباخ الحيوانى عند صفر ، ٢ ، ٥ ، ١٢ ، ٢٥ ، ٥٠ كجم / هكتار . (مأخوذة من Losi et al., 1994a) .

لقد أدت إحدى الدراسات المعملية إلى الاقتراح بأن الكروميوم سداسي التكافؤ Cr (VI) يمكن أن يختزل فى الطبقة الصلبة المائية عندما يضاف البنزوات كمصدر للكربون

والطاقة (Shen et al. 1996) . مفاعل التخليب المستمر المضاف إليه المولاس كمصدر للكربون وحقن بيسيدوموناس ميندوكينا وكذلك ذات المرقد صغير الأداء المحقون بالباسبيليس استخدمت لاختزال Cr (VI) وترسيب الصورة الثلاثية .

الوسيلة الثانية لمعالجة الكروميوم تعتمد على إضافة السلفات وتحقيق الظروف اللا هوائية وتيسر مصدر الكربون بما يسمح للبكتريا المختزلة للسلفات بإنتاج كبريتيد الأيدروجين . غاز H_2S أو كبريتيد الأيدروجين يتفاعل عندئذ لا حيويًا لاختزال Cr (VI) . لقد استخدم هذا الاقتراب في الاختبارات الحقلية التي تم إدخال السلفات والمولاس المتخمر في الطبقة الصلبة السائلة الغدقة الملوثة بالكروميوم وقد أظهرت النتائج الخاصة بالمعالجة حول موقع الحقن حدوث هذه المعالجة وقد تم دراسة نفس الموضوع على نطاق صغير في المعمل .

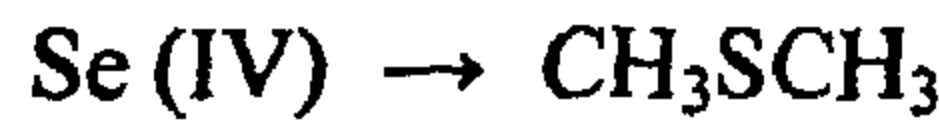
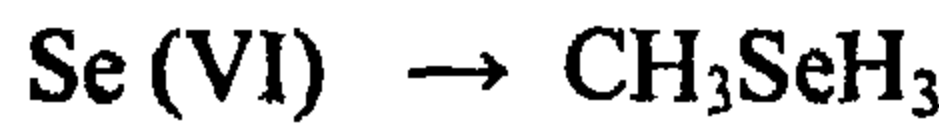
السيلينيوم Selenium

السيلينيوم غير العضوي في الأراضي والرواسب والمياه توجد بشكل متكرر على صورة السيلينات Se(VI) والسيلينيت Se (IV) . لقد اقترح اقترابان مختلفان لمعالجة المياه الملوثة بالعنصر : الأولى تتضمن الاختزال والثانية تعتمد على المثلة .

مقدرة الكائنات الدقيقة على اختزال أنيونات السيلينيوم المؤكسدة عرفت منذ زمن بعيد (Hall, 1926) هذه المقدرة تتحقق بواسطة امتلاكها سلسلة عريضة من البكتريا الهوائية ، الفطريات والخمائر وكذلك بواسطة البكتريا اللا هوائية . كلا السيلينات والسيلينيت يمكن أن يتحولا والنتائج يكون سيلينيوم عنصري . بسبب أن الصورة العنصرية غير ذائبة فإن التحول قد يكون مفيداً في تخليص المياه الملوثة من التلوث حيث أن السيلينيوم العنصري يزال بعد الاختزال بواسطة الترسيب أو الترشيح . التحول يتقدم طبيعياً في الرواسب ولكن كلا المعدل والمدى يمكن أن تزداد بشكل ملحوظ لتحقيق تكنولوجيا مفيدة ومتقدمة . كمثال تركيز السيلينيوم في الماء ينخفض بمقدار أكثر من 95% عندما يمر من خلال عمود من التربة مصانة تحت ظروف التحلل اللا هوائي وكانت التربة التي استخدمت في هذه التجارب مستعمرة بالبكتريا المناسبة . (Mattison , 1992) . هناك تكنولوجيا أخرى تعتمد على الطحلب النامي في البرك التي تستخدم مياه الصرف المحتوية على النتريت والسيلينات والسيلينيت . كتلة الطحلب والمياه الملوثة أدخلت في بركة ثانية ناقصة الأكسجين Anoxic وهنا يختزل السيلينيوم المؤكسد إلى السيلينيوم العنصري Se الذي يزال في النهاية مع الحمأة الذي يتكون من الكتلة الميكروبية . من الفوائد الإضافية إزالة النتريت خلال فقد النترة (Gerhardt , 1994) . لقد اتضح باستخدام مفاعل المرقد السائل المحتوي على البكتريا المختزلة للسيلينات *Thauera selenatis* والبكتريا التي تزيل النترة لتحويل الأنيونات إلى سيلينيوم عنصري . الماء الملوث يضخ خلال مرقد من

الحمأة الدوارة والمفاعل ويتم التزويد بالأسيتات كمصدر للكربون والطاقة . لقد تم تقييم الاقتراب الأخير في نظام ذات سعة صغيرة لإزالة السيلينيوم من مياه الصرف الزراعي ووجد مقدرته على خفض تركيز السيلينيوم Se (VI) و Se (IV) بنسبة ٩٨% (Cantufio et al., 1996) .

مثلة السيلينات والسليثيت وصفت كذلك منذ عقود مضت . التقارير الأصلية ذكرت التعامل مع الفطريات التي تحول كلا الأنيونات إلى دايمثيل سيلينيد (Challenger and Bird, 1934) .



هذا ولو أن البكتيريا والطحالب قد تقوم بإجراء تحولات مشابهة . العملية تحدث طبيعياً في الأراضي وفي الرواسب المائية وتؤدي إلى تطاير العنصر . تطاير السيلينيوم بسبب التكوين الميكروبي لمركب دايمثيل سيلينيد اختبر كاستراتيجية معالجة في دراسة حقليّة على رواسب البرك في المخزن المحتوي على السيلينيوم بنسبة ١٠ - ٢٠٩ سيلينيوم / كجم من الراسب . المعاملة الأكثر فاعلية التي تتضمن إضافة المخلفات العضوية زادت من معدل تطاير السيلينيوم عن المعدلات المعروفة بمقدار ٤٠ مرة زيادة .

اليورانيوم Uranium

استراتيجيات المعالجة الحيوية لليورانيوم تضمنت الامتصاص الحيوي والاختزال والإذابة والترسيب . مع الامتصاص فإن الكائنات الدقيقة تمسك بواسطة بعض المواد الصلبة والمحلولة المحتوي على اليورانيوم يوضع في تلامس مع الكتلة الحيوية غير المتحركة والتي تزيل كثير من العنصر من التيار المتدفق باستمرار . الكائنات المقترحة للتطبيق هي الفطر ريزوبس ارهيزيس التي تقوم بالتحويل إلى صورة خاصة وكذلك خميرة الخببز التي تكون ممسكة على الغشاء وسلالة بسيدوموناس غير المتحركة في جيل البولي اكريلاميد (Pons and Fuste, 1993) .

اليورانيوم U (VI) يمكن أن يختزل ميكروبيولوجياً إلى U (IV) بواسطة الكلوستريديوم والديسلفوفيريو والبكتيريا الأولى قد تكون U (III) . لقد اقترحت عملية للمعالجة الحيوية لليورانيوم حيث تبدأ باستخلاص العنصر من التربة الملوثة مع البيكروبيونات ثم يختزل U (VI) في المستخلصات بواسطة ديسلفوفيريو ديسلفوريكانز . اليورانيوم U (IV) الناتج يكون غير ذائب ومن ثم يمكن إزالته بسهولة من المستخلص .

إذابة اليورانيوم ما هي إلا تتابع فعل الثيوباسيليس في الافكاك الحيوي لليورانيوم من الأراضي الملوثة بالنفايات النووية (Macaskia, 1991) مع البكتيريا ذاتية التغذية التي

تذيب المعادن من التربة في عملية مناظرة لفعالها في التحور الحيوى للخامات التى تحتوى على معادن مختلفة . كمثال المعالجة الحيوية لليورانيوم بواسطة الترسيب عن طريق استخدام مزرعة مختلطة تمر من الفوسفات غير العضوى خلال انهياره إلى التراى بيوتيل فوسفات المستخدم كمذيب لاستخلاص اليورانيوم والفوسفات غير العضوى يرسب اليورانيوم حينئذ على صورة يورانيل فوسفات عندئذ يمكن فصل أملاح الفوسفات من الوسط السائل .

النترات Nitrate

مياه الصرف من مصانع معالجة صرف البلديات عادة تحتوى على تركيزات عالية من النترات . بسبب أن هذا الأنيون قد يسبب إتمام ذاتى Eutrophication للمياه السطحية أو بسبب التسمم الهيموجلوبيني Methemoglobinemia فى الناس الذين يشربون المياه فقد استخدمت طريقة بشكل واسع لمعالجة تيار مياه الصرف المتدفق من مصنع المعالجة لخلق ظروف لا هوائية وتقديم مصدر كربون والسماح للبكتريا الموجودة فى فقد النترية لاختزال النترات إلى النتروجين N_2 . هذه التكنولوجيا فعالة ومطورة جيدا لتحطيم النترات فى البرك الناشئة من تجهيز اليورانيوم والتى تم تصميمها للأسلحة النووية (Schmitt and Ballew, 1995) .

السيانيد Cyanide

السيانيد شائع الوجود فى العديد من تيارات الصرف ومن ثم يمثل أهمية كمادة وسيطة للكائنات الدقيقة وقد جذب ذلك الكثير من الاهتمام . كلا الكائنات الدقيقة الهوائية واللاهوائية قادرة على تحطيم السيانيد وفى الغالب تستخدم هذا العنصر كمصدر للكربون اللازم للنمو (Nagle et al., 1995) . معالجة الصرف المحتوى على السيانيد الناجم عن عمليات استخراج الذهب تحت الأرض تم عن طريق الفيلم الحيوى المحتوى على سلالة بسيدوموناس على الملامسات الحيوية الدوارة ذات مساحة السطح الكبيرة . تقوم البكتريا بتحويل السيانيد إلى أمونيوم على القرصين الأوليين من أجهزة الملامسة ويتم أكسدة الأمونيوم إلى نترات بواسطة فيلم بكتريا التى تكون النترات بواسطة بكتريا النترية على الأقراص الثلاثة الأخيرة . بسبب سمية السيانيد فإن أى كائن يختار لغرض المعالجة الحيوية يجب أن يكون لديه درجة من التحمل للمثبط .

الزرنيخ Arsenic

الزرنيخ يتعرض للأكسدة الميكروبية والاختزال والمثلة ويمكن أن يترسب بسبب الاختزال الميكروبي للسلفات بسبب أن المثلة تؤدي إلى إنتاج زرنخيت ممثلة عالية السمية فإن هذا التحول ليس مقبولا كاستراتيجية للمعالجة الحيوية . العديد من أجناس البكتريا قادرة على أكسدة الزرنخيت (As (III إلى زرنخات وهذا النشاط قد يستخدم مع

مياه الصرف لتكوين الزرنيخات التي تترسب بسهولة أكثر عن طريق معاملة الماء بأيونات الحديدك (Williams and Siluer , 1984) .

البكتيريا والخمائر تستطيع كذلك اختزال الزرنيخات إلى زرنيخيت وفي بعض الأحيان يستخدم الأخير كمستقبل الكترون للنمو . هذه الاختزالات تحدث تحت الظروف المناسبة في الأراضي والرواسب وقد أدت إلى الاقتراح أن الزرنيخيت أكثر ذوباناً في الماء عن الزرنيخات والأراضي الملوثة بالزرنيخ قد تكون خالية من بعض السم بواسطة تحفيز الاختزال ومن ثم زيادة تسرب العنصر . مطلوب توفير مصدر للكربون لتحفيز التحول .

هناك اقتراب آخر يتضمن تكوين As_2S_3 . هذه السلفات غير الذائبة تتولد نتيجة لتتابع تكوين كبريتيد الأيدروجين H_2S . إحدى الوسائل قد تتضمن بكتريا مثل *Desulfotomaculum auripigmentum* التي تقوم باختزال الزرنيخات إلى زرنيخيت والسلفات إلى كبريتيد الأيدروجين مما يؤدي إلى ترسيب As_2S_3 (Nelwman et al., 1977) .

الزئبق Mercury

الكائنات الدقيقة التي تتبع مجاميع تقسيمية متعددة عندها المقدرة لاختزال الزئبق ثنائي التكافؤ لإنتاج الزئبق العنصري .



الناتج متطاير ومن ثم يتحرك في طبقة الهواء . إذا أمكن تنشيط هذه الكائنات الدقيقة بدرجة محسوسة فإنها قد تكون الأساس لعملية المعالجة الحيوية . الزئبق ثنائي التكافؤ يمكن أن يحدث له مثالة كذلك . هذا ولو أن السمية الحادة العالية للزئبق إحدى وثنائي المثيل الناتج يدعو إلى أخذ مثالة الزئبق في الاعتبار في عمليات المعالجة .

عناصر أخرى Other elements

أنواع التفاعلات التي ذكرت أعلاه تستخدم مع العديد من العناصر السامة الأخرى وقد أمكن وضع استراتيجيات ممكنة التنفيذ لنظم المعالجة الحيوية . الدراسات المعملية على المزارع النقية أحيانا ومع نظم المعالجة من خلال النماذج التجريبية البسيطة أدت إلى اقتراح اقترابات متعددة ذات جدوى . من الاقترابات المبشرة لإجراء عمليات متقدمة النظم والطرق التالية :

١- الامتصاص الحيوى لإزالة الكاديوم والفضة والنحاس من المحاليل المائية المخففة .

٢- الاختزال الميكروبي لتحويل الموليبدنيم (VI) Mo إلى الذوبانية إلى مركب فقير في الذوبانية Mo (IV) .

٣- الاختزال الميكروبي للسلفات إلى كبريتيد الأيدروجين والترسيب اللا حيوي للسلفيدات المعدنية غير الذائبة كما في معالجة الزنك من مياه صرف المنجم وكذلك الرصاص والعناصر الأخرى .

REFERENCES

- Aronstein, B.N., Pararek, J.R., Rice, L.E., and Srivastava, V.J., in "Bioremediation of Inorganics" (R.E., Hinchee, J.L. Means, and D.R. Burris, eds), pp. 81-87, Battelle Press, Cohmbus, OH, 1995.
- Barnes, L.J., Scheeren, P.J.M., and Buisman, C.J.N., in "Emerging Technology for Bioremediation of Metals" (J.L. Means and R.E. Hinchee, eds.), pp. 38-49. Lewis Publishers, Boca Raton, FL, 1994.
- Brierley, C.L., Geomicrobiol. J. 8, 201-223 (1990).
- Challenger, F., and North, H.E., J. chem.. soc. 68-71 (1934).
- Cooke, V.M. Hugles, M.N., and Poole, R.K.J. Ind. Microbiol. 14, 323-328 (1995).
- Dowdle, P.R. Laverman, A.M., and Oremland, R.S. Appl. Environ. Microbial. 62, 1664-1669 (1996).
- Francis, A.J., Dodge, C.J., Lu, F., Halada, G.P., and Clayton, C.R., Environ. Sci. technol. 28, 636-639 (1994).
- Godd, G.M., in "Microbial Control of Pollution" (J.C. Fry, G.M. Gadd, R.A. Heber, C.W. Jones, and A. Watson-Craik, eds.) pp. 59-88. Cambridge Univ. Press, Cambridge, UK, 1992.
- Ilyaletdinov, A.N., and Abdrashitova, S.A., Mikrobiologiya 50, 197-204 (1981).
- Lawson, S., and Macy, J.M., Appl. Microbial. Biochemol. 43, 762-765 (1995).
- Losi, M.E., Amrhein, C., and Frankenberger, W.T., Jr., J. Environ. Qual. 23, 1141-1150 (1994b).

- Macaskie, L.E., Crit. Rev. biotechnol., 11, 41-112 (1991).
- McCready, R.G.L., and Gould, W.D., in "Microbial Mineral Recovery" (H.L. Ehrlich and C.L. Brierley, eds.), pp. 107-125. McCraw-Hill, New York, 1990.
- Newman, D.K., Beveridge, T.J., and Morel, F.M.M., Appl. Environ. Microbial. 63, 2022-2028 (1997).
- Osborne, F.H., and Ehrlich, H.L., J. ppl. Bacteriol. 41, 295-305 (1976).
- Pado, R., Pawlowska-Cwiek, L., and Szwagrzyk, J., Ekol. Pol. 42, 103-123 (1994).
- Rossi, G., and Ehrlich, H.L., in "Microbial Mineral Recovery" (H.L. Ehrlich, and C.L. Brierley, eds.), pp. 149-170. McCraw-Hill, New York, 1990.
- Shen, H., Pritchard, P.H., and Sewell, G.W., Environ. Sci. Technol. 39, 1667-1674 (1996).
- Sumnersw, A.O., Curr. Opin. Biotechnol. 3, 171-276 (1992).
- Thomas, R.A.P., and Macaskie, L.E., Environ. Sci. technol. 30, 2371-2375 (1996).
- Tyagi, R.D., and Coullard, D., in "Biological Degradation of Wastes" (A.M. Martin, ed.), pp. 307-322. Applied Science, London, 1991.
- Vidal, F.V., and Vidal, V.M.V., Mar. boil. 60, 1-7 (1980).
- Wijaya, S., Henderson, W.d. Bewra, J.K., and Biswas, N., in "Proc. 48th Ind. /waste Conf. Purdue, ppo. 469-491, 1994.
- Williams, J.W., and Silver, S Enz. Micob. Techol. 6, 530-537 (1984).
- Zhang, Y., and Moore, J.N., J. Environ. Qual. 26, 910-916. (1997).

الباب العاشر

اختيارات المعالجة الحيوية الآمنة للتخلص من المبيدات فى التربة والماء وملوثات الهواء

أولاً : اختيارات التخلص من المبيدات فى التربة والماء اعتماداً على الصفات الطبيعية والكيميائية

مقدمة

المبيدات تمثل قسم متميز من المركبات التى تلعب دوراً مؤثراً فى الزراعة والصحة العامة على المستويات المحلية والعالمية . بسبب الاستخدامات المكثفة للمبيدات وصغر كميات هذه الكيميائيةاتها فإنها تجد طريقها فى إمدادات المياه الطبيعية . المصدر الأكبر لتلوث الماء الأرضى يتأتى من المصادر الموضعية الناتجة من انسكاب المبيدات عند مواقع الاستخدام . مواقع استخدام المبيدات فى العادة منتشرة وتختلف فى الحجم من المزارع حتى أماكن الاتجار ومستخدماً المبيدات التجاريين والمواقع الصناعية وقواعد الجيش . معالجة التربة والمياه الأرضية عند هذه المواقع الملوثة تمثل الاهتمام البيئى الأكبر وهى تمثل مصدر من اهتمام العامة .

بعض المعلومات والمعرفة عن كمية وقيمة استخدام المبيدات يعطى فكرة عن جدوى الاهتمام بمجال وأهمية مشكلة المعالجة . لقد كان مستوى استخدام المبيدات فى الولايات المتحدة الأمريكية هو نفسه تقريباً خلال العقدين الأخيرين (هذا ولو أن الخطر على الأدميين والخطر المزمع تناقص (USDA , 1977) . فى عام ١٩٩٥ كان يستخدم ما يقارب ١,١ بليون رطل (5×10^8 كجم) من المواد الفعالة للمبيدات التقليدية فى الزراعة والصناعة والتجارة وبواسطة الحكومة والمنازل والحدائق . من هذه الكميات كان هناك ٢٠٠٠ من المنتجات النهائية وحوالى ٦٢٠ مادة فعالة مسجلة بواسطة وكالة حماية البيئة الأمريكية EPA (Curtis , 1995) . ترتيب هذه المواد تبعاً للاستخدام كان على النحو التالى : مبيدات الحشائش (3.1×10^8 كجم) تمثل الصدارة بين المبيدات يليها المبيدات الحشرية (1.53×10^8 كجم) والمبيدات الفطرية (7.4×10^7 كجم) (Aspelin , 1996) . على المستوى العالمى كان الترتيب على النحو التالى : مبيدات الحشائش (1.02×10^8 كجم) والمبيدات الحشرية (7.67×10^7 كجم) والمبيدات الفطرية (2.56×10^7 كجم) .

مشكلة المعالجة للتلوث الناجم عن المبيدات مكثفة وخطيرة بسبب العدد الكبير من المبيدات . فى الحقيقة فإن ٩٠% من الاستخدامات محدودة على حوالى ٣٠ من المبيدات فقط . الاستهتار فى الاستخدام والتخلص من هذه المركبات فى الماضى والحاضر هى التى تسبب أو المسؤولة عن مشكلة التنظيف .

يوجد العديد من الدراسات المرجعية عن معالجة زيت البترول والسموم المختارة الأخرى فى الأراضى والمياه . الدراسات عن المعالجة والتخلص من المبيدات فى الأراضى والمياه أقل كثيراً وفى الغالب بوزعة هنا وهناك . هناك كتابان منشوران فى سلاسل الجمعية الأمريكية للكيميائيات تملان إصدارات خاصة عن معالجة المبيدات (Krueger and Seiber , 1984 , Boutke et al., 1992) . الكثير من الدراسات المرجعية المبكرة يوجد فى هذين الإصدارين . يستهدف التناول الحالى فى هذا الكتاب استعراض الوضع الحالى لتكنولوجيا معالجة المبيدات والنواحي المتعلقة بالمستخدمين والتشريعات واهتمامات الصناعة المرتبطة بالمعالجة .

اختيارات المعالجة Remediation options

المعالجة Remediation هى أى عملية سواء كيميائية أو طبيعية أو حيوية يتم إدخالها أو تحفيزها لتحقيق خفض تركيز المبيد (أو المبيدات) فى التربة والماء عند الموقع الملوث . عمليات المعالجة فى العادة تقع تحت مرتبتان : المرتبة تحت التحكم Controller وخارج السيطرة Uncontrolled . العمليات المسيطر عليها تعنى أن جميع المتغيرات التى تؤثر على المعالجة يمكن التحكم فى بدايتها وصيانتها وإنهائها . العمليات غير المتحكم فيها تتضمن التخلص من التلوث فى نفس الموقع In situ decontamination باستخدام العمليات التى يمكن إيدائها أو تحفيزها ولكنها تكون تحت قليل من السيطرة والتحكم . التربة الملوثة التى تدفن فى الموقع أو تنقل أو تتحرك لمنطقة تخزين وتعالج بواسطة الحرق أو التحرر الحرارى أو غسيل التربة وغيرها من العمليات يمكن أن يتحكم فيها تبعاً للكتلة والحرارة وحجم المعايير الأخرى . مع العديد من عمليات المعالجة المتحكم فيها فى العادة تكون أكثر وضوحاً وتعبيراً عن المعاملات الأخرى . من منطلق المعالجة المسيطر عليها قد يبدو أن الحرق فى المحارق Incineration هو أفضل اختيار لتحطيم مخلفات المبيد فى التربة . كما نوقش قبلاً بواسطة (Steverson , 1991) فإن الحرق يفتقر إلى موافقة العامة ومن ثم يحتاج إلى إمكانيات ووسائل جديدة تمثل صعوبات وعوائق كبيرة . من نواحي اهتمامات العامة ما أثير من أن حرق المخلفات الطبية ومن البلديات أدت إلى انبعاثات الديوكسينات والفيورينات فى الغلاف الجوى . هذه الانبعاثات تمثل جزء قليل من المشكلة الناجمة عن ما يقارب ١٦٠ محرقة للتخلص من النفايات الضارة فى الولايات المتحدة الأمريكية . من الاتجاهات المبشرة الجارية حالياً فى تكنولوجيا الحرق ما يتمثل فى تطور وحدات الحرق المتحركة أو المتنقلة لمعالجة التربة

فى المواقع الريفية . العملية الحرارية الأخرى وهى التحرر الحرارى اكتسبت ميزة كوسيلة للمعالجة لتنظيف التربة الملوثة فى المواقع الملوثة بكميات كبيرة من المبيدات وفى مساحات كبيرة . بوجه عام فإن مشاريع المعالجة المتحكم فيها مكلفة للغاية .

المعالجة الحيوية Bioremediation عملية غير متحكم فيها ويمكن تنشيطها بالمغذيات الاختيارية أو تقويتها بالإنماء الحيوى Bioaugmentation ولكنها عرضة لدور بالحرارة السائدة والرطوبة وظروف التربة Edaphic . العمليات الزراعية فى الأراضى Land farming والمعالجة النباتية Phytoremediation تعتمد فى جزء منها على المعالجة الحيوية فالأولى تستخدم التخفيف بإعادة استخدام التربة الملوثة فى المواقع النظيفة بينما الأخيرة تستخدم النشاط الميكروبي المنشط فى منطقة الريزوسفير . أى عملية تعتمد على المعالجة الحيوية فى مكان التلوث In situ فى العادة تكون أرخص وأقل تكنولوجيا وتحتاج أقل صيانة عما هو الحال مع العملية المتحكم فيها التى تتطلب فى البداية الدفن . المعالجة الحيوية فى العادة تكون أبطأ من العملية المتحكم فيها . هناك استثناء واحد عن القاعدة العامة يتمثل فى استخدام المفاعلات الحيوية والتى لم تجد سوى الاستخدام المحدود فى معالجة التربة والماء . الحاجة للسيطرة على التهوية والحرارة والمغذيات تتطلب مستوى من الإدارة التى تضيف تكاليف إضافية لهذه النظم لأنها فى الحقيقة نظم لعمليات متحكم فيها . من الملامح الجذابة لاقتراب المفاعلات الحيوية فى المعالجة ما يتمثل فى الاستخدام الواعى للكائنات الدقيقة للكائنات المهندسة وراثيا . فى الوقت الحالى فإنه من أكبر العقبات فى سبيل التوسع فى استخدام الكائنات المهندسة وراثيا لمعالجة التربة فى موقعها عدم مقدرتها على المنافسة مع الكائنات المتوطنة محليا . هذا من اهتمامات العامة حول قدرات وفعاليات الإطلاق العرضى لكميات كبيرة من الكائنات المهندسة وراثيا فى البيئة . من الافتراضات ما يتمثل فى مقدرة هذه الجينات الهدمية بالضرورة أن تجد مكانا فى المجتمع الميكروبي فى التربة ومن ثم تقوم بتمثيل المبيدات فى التربة للدرجة أو النقطة التى لا تمسك عندها بمستويات مطلوبة لتحقيق مكافئها اقتصادى للأفة المستهدفة . مع العناية باختيار الكائنات الدقيقة المهندسة وراثيا والهندسة الميكانيكية للمفاعل الحيوى فإنه يجب وضع مجموعة من الظروف تكون فى صالح كائنات الهدم المستخدم .

العلاقة بين تركيز المبيد - المعالجة Concentration - Remediation

عندما تستخدم المبيدات فى الزراعة بالمعدلات العادية التى تصل لحوالى أقل من ١ - ٤,٥ كجم هكتار^{-١} (أقل من ١ - ٥ رطل أكر^{-١}) فإن المخلفات فى الأراضى السطحية تتراوح فى التركيز من أقل من ٠,٥ - ٢,٥ جزء فى المليون بناء على فرضية أن الطبقة السطحية من الأرض بعمق ١٥ سم (٦ بوصة) تزن حوالى ٢,٢ × ١٠^٦ كجم (٢ × ١٠^٦ رطل أكر^{-١}) لكل هكتار فى شريحة من التربة (Brady, 1964) . الكثير

من فهمنا عن مآل وسلوك المبيدات في الأراضي مبنى على أساس الدراسات مع هذه التركيزات الناتجة من استخدام المعدلات العادية .

عندما يزداد تركيز المبيد ونواتج تمثيله أو النواتج الثانوية بكميات كبيرة عن التركيزات العادية فإنه يحدث تلوث أولى في مكان المعاملة ومن ثم تصبح المعالجة ضرورية لتفادي الهجرة لأماكن أكثر حساسية في البيئة . مخلفات المبيد عند مواقع الانسكاب أو التحميل أو الخلط ومواقع تجهيز المستحضرات يمكن أن توجد عند مستويات أعلى بكثير حتى عدة آلاف من الأجزاء في المليون . مقارنة بالمخلفات العادية الناتجة من الاستخدام الزراعي فإن سلوك التركيزات العالية قليل الفهم والآن يدرس بأسلوب أكثر واقعية ونظام .

فيما قبل ١٩٨٠ حدث تلوث للعديد من المواقع باللايدروكربونات الكلورة (مثل ددت ، الدرين ، ديلدرين ، توكسافين) من المبيدات الحشرية بالتتابع وانعكاساً للتغير في خط الاستخدام أصبحت مبيدات الحشائش العشبية محط تركيز أنشطة المعالجة . الآن ظهرت العديد من المشروعات للتعامل مع العديد من المواقع التي حدث فيها انسكاب أو تخلص من المبيدات الحشرية الكلورة . منذ الثمانينيات أصبحت معظم مبيدات الحشائش التي تستخدم على نطاق واسع هدف أنشطة المعالجة .

التركيز الذي عنده يكون معالجة التربة مطلباً يعرف " مستوى المعالجة المستهدف Remediation trigger level " ولكن لم توضع دلائل عن هذا التركيز على المستوى القومى . توجد حاجة لتعريف التركيز المستهدف عند تحقيق المعالجة . هذا التركيز المستهدف للمعالجة يكون في العموم في مدى واحد جزء في المليون أو التركيز الذي يحدث بعد تحليل تقويم المخاطر وفي العادة يكون على أساس موقع لموقع .

المفهوم الأساسى لقانون المحافظة واسترجاع المصادر Resource Conservation and Recovery Act (RCRA) الذى تم تفعيله بواسطة الكونجرس الأمريكى عام ١٩٧٦ استهدف الوصول بالتلوث فى الماء الأرضى إلى مستويات مياه الشرب . المستويات الآمنة من المبيدات فى الماء الأرضى وضعت " كمستويات قصوى للتلوث Maximum contaminant levels (MCL) بواسطة وكالة حماية البيئة الأمريكية EPA . طريقة المعالجة الأولية لخفض تركيزات المبيدات فى الماء الأرضى تتمثل فى اقتراب الضخ والمعالجة Pump – and – treat حيث يتم استخلاص الماء من الآبار ويعالج بالطرق المتحكم فيها (مثل الادمصاص على الفحم ، التقليب الهوائى ، الانهيار الضوئى ، الأكسدة وغيرها) . من سوء الطالع أن الخبرة مع تكنولوجيا الضخ والمعالجة أظهر أن عملية الاسترجاع بطيئة جداً ومكلفة للغاية . أظهر تقرير مجلس البحوث القومى عام ١٩٩٤ وجود كثير من التساؤلات الخطيرة ومنها ما إذا كانت تكنولوجيات الضخ والمعالجة الموجودة آنذاك عند المواقع ذات الميزانيات الكبيرة قادرة على الوصول بهذه

المساحات إلى المعايير الصحية. تكاليف التنظيف أصبحت من الأمور الكبرى إن لم تكن من الممنوعات بسبب اقتصاديات العملية على مستوى مستخدمي المبيدات .

اختيارات المعالجة Remediation choices

اختيارات المعالجة التي نوقشت في هذا الكتاب تشمل :

Incineration	* الحرق
Thermal desorption	* فقد الامصاص الحراري
Land farming	* العمليات الزراعية للأرض
Photochemical processes	* العمليات الكيميائية الضوئية
Direct of radical oxidation proceses	* عمليات الأكسدة المباشرة
Bioremediation	* المعالجة الحيوية
Biostimulation	* التنشيط الحيوي
Phytoremediation	* المعالجة النباتية

بالإضافة إلى هذه العمليات تم الأخذ في الاعتبار التكنولوجيات المبتكرة للمعالجة وهي :

Electrobioremediation	* المعالجة الحيوية الكهربائية
Soi flushing / washing	* إثارة التربة / الغسيل
Ultrasound degradation	* الانهيار بالموجات فوق الصوتية
Zero valent metal degradetion	* المعالجة الهدمية للمعادن

عمليات المعالجة هذه كانت وما زالت تحت الفحص كطرق تستهدف خفض تركيز المبيد في التربة والماء . اختيار طريقة المعالجة يعتمد على العديد من العوامل ومنها التكلفة ، قبول العامة ، حماية البيئة ، الإرشادات والقواعد التشريعية والجدوى التقنية والفنية . لن نخوض في جميع هذه العوامل بالتفصيل . سوف نركز في هذا المقام على جدوى كل من هذه العوامل من الناحية التقنية وكذلك جدوى كل أو أي من عمليات المعالجة . الجدوى التقنية تتناول في جزء منها فهم الخواص الكيميائية والطبيعية للمبيد وتوزيعه بين مراحل التربة الكبرى . من المفهوم العقلاني فإن العمليات الطبيعية للمبيد في التربة ترتبط بالتحويلات غير المحفزة لعمليات المعالجة (الامتصاص ، التمثيل ، التطاير أو التحلل الضوئي) ويتم التحكم فيها بواسطة نفس المعايير : الحرارة ، الرطوبة ، التركيز . كمثال فإن بعض الأساسيات تتضمن في اصطلياد مخلفات المبيد في الماء الأرضي على الفحم (مادة الامصاص الأكثر شيوعا واستخداما في معالجة الماء ومياه

الصيرف) وهى مشابهة لعملية امتصاص المبيدات على المادة العضوية أو التوزيع الجزئى للمبيد بين الأوكتانول والماء وهى الدراسات التى حظيت بكثير من الاهتمام . هناك مثال آخر يتمثل فى أن الظروف التى تناسب استرجاع المخلفات النباتية تناسب كذلك وتكون فى صالح المعالجة الحيوية للمبيدات فى الأراضى .

اختيار عملية المعالجة تعتمد على بعض المعرفة المسبقة عن الموقع . كمرحلة أولى فإن المعلومات عن التركيز والنوبانية والامتصاص والثبات للمبيد ووجود ملوثات أخرى يمكن أن تقدم تصور كبير قريب من الواقع عن شدة مشكلة التلوث واقتراح خيارات المعالجة الممكنة لحل المشكلة . مدى مشكلة التلوث تلعب دوراً كذلك فى اختيار طريقة المعالجة . عندما تكون المواقع معقدة كما هو الحال عندما يتم الكشف عن أكثر من مبيد واحد فى المواقع المختلفة وفى حالة وجود تلوث بترولى أو إذا كان الوضع الجيولوجى معقد فإن اقتراح خيارات عديدة يكون ضرورياً . فى حوالى ١٢٠٠ موقع فى أمريكا التى تم رصد أموال طائلة لها قد تم وضع وتطوير عملية ذات خمسة خطوات لاختيار وتنفيذ واستكشاف المعالجة (EPA , 1991) . من الصعوبة الحصول على عدد حقيقى للمواقع محل الاهتمام ذات الميزانيات الكبيرة والتى يمثل التلوث بالمبيدات المرتبة الأولى : المعلومات المحدودة المتاحة اقترحت أن هذا العدد صغير (أكبر من ١٠ %) بالمقارنة بالمواقع الأخرى ذات الميزانيات العالية كذلك ولكنها تعاني من ملوثات أخرى . مشاكل التلوث الكبرى بالمبيدات تلك التى توجد فى المناطق الريفية حيث يتم تجهيز وخط وتحميل أو رش هذه المواد . أظهر حصر الماء الأرضى فى هذه المواقع تركيزات عالية من المبيدات تفوق التركيزات العادية (Long , 1987) . لقد تم تقدير أن الأراضى التى تقع فى نطاق ما يقرب من ٣٠٠٠ - ٧٠٠٠ مستخدم للمبيدات ملوثة بالمبيدات (Habecker , 1989) .

لقد خلاص (Sims , 1990) إلى أن اختيار عملية المعالجة لابد وأن تصل إلى النقطة التى تحسم عن طريق عوامل التكلفة والنواحي البيئية والتكنولوجيا . مازالت صحة الإنسان هى أعظم وأخطر النقاط الواجب مراعاتها فى عملية التنظيف .

خصائص الموقع Site characterization

المعلومات الخاصة عن الظروف الأرضية والمناخية والبيئية فى الموقع الملوث ذات أهمية فى وضع وتطوير عملية المعالجة . العوامل الأرضية مثل نوع التربة والقوام والسعة الحقلية للرطوبة والكثافة الظاهرية ودرجة الحموضة والمسامية وما إذا كانت التربة سوف تعضد الزراعة جميعها تؤخذ فى الاعتبار عن وضع استراتيجية المعالجة . العوامل المناخية تشمل سقوط المطر السنوى والحرارة والبخر يجب أن تؤخذ فى الاعتبار كذلك فى اقتراح استراتيجية المعالجة . المعايير البيئية مثل الانحدار والمناطق الحساسة

للعوامل البيئية (مثل تيارات الماء المتدفق والبحيرات والبرك والمناطق المأهولة) مطلوبة كذلك .

مصير ومآل المبيدات فى التربة

فهم انتقال وامتصاص وانهيار جزئيات المبيد فى الاراضى ضرورى حيث أنها سوف تحدد وبشدة جدوى أى عملية معالجة مقترحة خاصة المعالجة الحيوية . فى هذا المقام نحاول عمل مناقشة مختصرة عن المعادلات الرئيسية للتوزيع وعمليات التربة التى تؤثر على المبيد فى الاراضى والمياه للأسباب التالية :

- أ - بعض من هذه المعادلات والعمليات نوقشت فى مواضع أخرى من هذا الكتاب .
- ب - الدراسات المرجعية التى تتناول خيارات المعالجة فى الغالب تستخدم هذه المعادلات والعمليات مع قليل أو عدم الشرح أو التفسير .
- ج - أى عملية معالجة للتربة تتطلب اعتبار التداخل بين المبيد والمواد المتعددة التى تكون الاراضى .
- د - معاملات التوزيع وعمليات الانهيار تستخدم بكثرة فى تطوير نموذج لوصف حركة المبيد فى الاراضى . هذا يمثل مجال بحثى كبير فى القطاعات الزراعية / المبيدات / التشريع منذ أربعة عقود زمنية . فى هذا المقام سنحاول تناول بعض من هذه العلاقات .

اقترب ائزان الكتلة Mass balance approach

اقترب ائزان الكتلة فى جزء منه الذى فيه تم وصف الملوث فى مسميات التوزيع الشامل بين الثلاثة الصور الرئيسية للتربة (التربة ، الماء والهواء) بناء على تعبيرات الاتزان الموزعة وهى طريقة مفيدة لحصر كمية المبيد فى الأوساط الثلاثة والمقدرة على الانتقال فيما بين الأوساط . الاستعراض الخاص بالتطبيق العالمى الحقيقى لاقترب ائزان الكتلة عند أى موقع فعلى فى الحقل قد نوقش بواسطة الباحث Woodward and Hartleys , 1990 . الانستقادات الرئيسية لهذا الاقترب عند المواقع الحقلية الفعلية تتمثل فى أن المعادلات المستخدمة لحساب التوزيع تفترض وجود ائزان بين الأوساط الثلاثة ، أن المواقع الحقلية فقيرة التعريف بالنظر للتركيز والمكونات الكيميائية الأخرى وأن هذه النظم المفتوحة تتعرض للهواء وتغيراته وكذلك تغيرات حجم الماء فى الوسط المائى بسبب سقوط الأمطار . طالما استمرت محدودية اقترب ائزان الكتلة إلا أنه سوف يقدم نقطة بداية لمناقشة توزيع مخلفات المبيد بين الأوساط المختلطة والعمليات التى تؤثر على هذا التوزيع .

اتزان كتلة المبيد Pesticide mass balance

معادلة اتزان الكتلة لتوزيع المبيد في التربة يمكن أن يكتب على النحو التالي :

$$M_{\text{total pesticide}} = M_{\text{soil}} + M_{\text{water}} + M_{\text{air}} \quad (1)$$

يمكن إضافة المسمى M_{carrier} لهذه المعادلة بسبب أن المواد الخاملة مثل المذيبات والمواد ذات النشاط السطحي والمواد الناشرة وغيرها من المواد الإضافية في العادة تمثل أكثر من 90% من مستحضر المبيد الأصلي . يمكن القول جزماً بأن المادة الحاملة Carrier ليست من ضمن مكونات التربة ووجودها في الغالب يكون عبورياً بشكل نسبي . في الحقيقة فإن المذيبات غير الممتزجة يحتمل أن تعمل كوسط رابع وفيه يتوزع المبيد بداية والتي قد تعمل كمذيب أو وسيلة للنقل المبكر . كما نذكر من قبل فإن تكنولوجيا المعالجة الجديدة التي يطلق عليها إثارة التربة Soil flushing تستخدم لإزالة الملوثات من المنطقة المشبعة عن طريق الحقن أو المعاملة السطحية للمواد ذات النشاط السطحي أو المذيبات الأخرى والاستخلاص المتدرج للمواد الملوثة المذابة عند بئر الاسترجاع .

بمجرد دخول بيئة التربة فإن جزء المبيد يصبح متوزعاً بين ثلاثة أوساط رئيسية وهي التربة (المكونات غير العضوية والعضوية) والماء والهواء . تركيز المبيد في كل وسط يمكن أن يقدر إذا كانت أي اثنان من المعاملات الثلاثة المناسبة متاحة (تربة / ماء ، هواء / ماء ، ماء / هواء) ويمكن إدخالهم في المعادلة (I) .

التوزيع بين التربة والماء Soil - Water partition

يعتبر هذا المعيار من أكثر معاملات التوزيع أهمية التي تصف توزيع المبيد بين وسطى التربة والماء :

$$K_d = C_s / C_w \dots\dots\dots (2)$$

حيث K_d تعبر عن معامل التوزيع بين التربة والماء ، C_s تمثل تركيز المبيد في التربة ، C_w تمثل تركيز المبيد في الماء . مع المبيدات غير الأيونية قد يفترض البعض على وجه التقريب أن المادة العضوية للتربة هي موقع الامتصاص الصلب الأكبر وبذلك فإن المعادلة (2) يمكن أن تكتب كما يلي :

$$K_{oc} = C_s / C_w \times 1 / f_{oc} = K_d / f_{oc} \dots\dots (3)$$

حيث f_{oc} تمثل نسبة الأجزاء (بالوزن) للكربون العضوي في التربة . K_{oc} تمثل معامل امتصاص الكربون العضوي للتربة وهنا يكون مستقل عن التربة ومن ثم يمكن أن يستخدم مع الأراضي ذات f_{oc} الأخرى لتقدير K_d لهذه الأراضي . هذا التقريب يصلح للمبيدات غير الأيونية الكارهة للماء في مناطق الأرض التي تحتوي على مادة عضوية

أكبر من ١% هذا لا يصلح للتطبيق مع الأحماض الضعيفة أو القواعد الضعيفة إذا كانت درجة حموضة الأراضي تمكن من الأنواع الأيونية .

كيمياء المادة العضوية للتربة معقدة للغاية وما زال فهم طبيعية تداخلات المبيد مع المادة العضوية مازال نادراً . لقد ناقش Jan , 1999 ثلاثة نظريات سائدة تتضمن نظريته الخاصة عن التركيب الكيميائي للمادة العضوية . كان هناك اتفاق عام أن مادة الدبال تتكون من مجاميع الفينول والمركبات التي تحتوي على النتروجين وكذلك مجاميع الكربوكسيل والكربونيل والفينيل هيدروكسيل والأمينو والايמידازول ومجاميع السلفهيدريل ومجاميع السلفونيك والتي اشتقت أساساً من المنتجات النباتية والميكروبية . توجد العديد من مواضع الارتباط في المادة العضوية في التربة مهيأة لامتصاص المبيد . المبيدات تدمص على التربة بواسطة قوى فاندر والس والروابط الأيدروجينية والتداخلات ثنائية القطب - ثنائية القطب والتبادل الأيوني وميكانيكيات الارتباط التكافؤي . لقد تحصل على دليل حديثاً عن الارتباط التكافؤي للمنتجات من المبيد الفطري سيبرودينيل إلى حمض الدبال الذي يأتي من دراسات الرنين المغناطيسي للكربون ١٣ النوى (Dec et al., 1997) . التركيزات العالية (٥٠٠ ملجم كجم-١) للسيبرودينيل [ك ١٣] أضيفت للتربة للحصول على NMR مميزة . لقد أظهر هذا المبيد الفطري أنه يهزم في البداية إلى شقوق الفينيل والبيريمييل والذي يرتبط بالتكافؤ مع جزء حامض الدبال . الدراسات عن امتصاص نواتج انهيار الأترازين الهيدروكسيلي في التربة أظهرت خليط من نظم الارتباط من الميكانيكيات المتزامنة وهي :

أ - التبادل الكاتيوني .

ب - التداخلات الكارهة للماء .

قيم Koc الكبيرة توضح امتصاص كبير للمبيد على المادة العضوية للتربة ومن ثم تؤثر بشكل كبير على بعض عمليات التربة التي تعمل على الجزيء المبيد . كمثال فإن المبيدات المدمصة يحدث لها تمثيل ببطء كبير بواسطة الكائنات الدقيقة في التربة عن الجزئيات في المحلول . على نفس المنوال فإن المبيدات المدمصة تكون أقل ميلاً للتسرب في التربة عما هو الحال مع الجزئيات في الوسط المائي . لقد تم حساب Koc لعدد كبير من المبيدات وقد ظهرت العديد من القيم المختلفة في الدراسات المرجعية عن كل مبيد اعتماداً على نوع التربة المختارة .

معامل التوزيع بين الأوكتانول - الماء (Koc) استخدم تاريخياً كمقياس للتراكم الحيوي كما قيس مع معظم المبيدات وهو معيار مفيد مع المبيد حيث يستخدم لتقدير Kow باستخدام المعادلة التالية (Hassett et al., 1980) :

$$\text{Log Koc} = \text{Kow} - 0.317 \dots\dots\dots (4)$$

لقد نشر العديد من البحوث ارتباطات بين Kow والادمصاص في التربة (Briggs , 1981) وكذلك التسرب والغسيل المؤثر للمبيدات في التربة وقد استخدموا تحليل إحدى التباين وكذلك عديد التباين لربط Kow مع ثمانية خصائص طبيعية كيميائية لمجموعة غير متجانسة من ٨٥ مبيد . الخاصية الأكثر دقة للتنبؤ بالمعيار Kow هو الذوبانية .

المعادلة (2) تفترض وجود علاقة خطية بسيطة بين Cs , Cw لاي تركيز للمبيد في التربة . هذه حقيقة عامة إذا كان تركيز الاتزان للمبيد في الوسط المائي تحت أو أقل من ١٠-٥ مولر (حوالى ١ - ٣ جزء في المليون) أو تركيز المحلول أقل من نصف ذوبانية المركب في الماء . مع التركيزات المرتفعة كما يحدث في مواقع الانسكاب فإن Kd المقاسة أو المحتوية كجزء في المليون سوف تؤدي عادة إلى تقدير مغالى فيه لامتصاص المبيد لعدة أضعاف اعتمادا على درجة الأيزوثيرم غير الخطى وتركيز المبيد . معادلة فعل القوى ومعادلة فورنيدليش تعطى بيانات جيدة عن الادمصاص غير الخطى خاصة مع التركيزات العالية حيث تكون الحاجة للمعالجة ضرورية يعبر عنها بالمعادلة التالية :

$$K_f = C_s / C_w^N \dots\dots\dots (5)$$

حيث Cw هو تركيز المحلول ، Cs التركيز المدمص ، Kf و N ثوابت . عندما تكون $N = 1$ ، $Kf = Kd$ حيث أظهرت العديد من الاختبارات مع العديد من المركبات أن قيم N في العموم تتراوح بين ٠,٧٥ - ٠,٩٥ . حيث N أقل من (1) في معادلة قوى فرونيدليس فإن سوى الحرارة الناتجة يكون خط منحنى يعكس حالة التربة حيث امتصاص المبيد يكون سريعا مع زيادة التركيز مع التركيزات المنخفضة ولكن ببطء مع اقتراب وصول الامتصاص لتركيزات عالية . لقد ناقش (Koskinen and Hauaer 1990) الوضع مع أى مبيد وخلصوا إلى أن ميكانيكيات متصلة أو مستمرة مسئولة عن الادمصاص على التربة حيث أن الجزىء قد يدمص بداية بواسطة المواقع التى تملك ميكانيكية أقوى يتبعها الادمصاص على المواقع الأضعف لأن المواقع القوية تكون قد امتلأت . حالة الادمصاص لجزىء المبيد عند الموقع الملوث فى غاية الأهمية لأن أى خيار للمعالجة يجب أن يتناول الجزىء الذى يدمص بقوة والجزىء ضعيف الادمصاص والجزىء الذى لا يدمص .

التوزيع بين الهواء والماء Air – Water partition

من الأهمية الثانية فيما يتعلق بمعامل التوزيع ما يتمثل فى تجزئة المبيد بين الهواء والماء والذي يعبر عنه بالمعادلة التالية :

$$K_h = C_a / C_w \dots\dots\dots (6)$$

حيث C_a تمثل تركيز المبيد في الهواء ، C_w تمثل تركيز المحلول عند الاتزان مع C_a ، ثوابت قانون هنرى . من سوء الطالع تيسر عدد محدود عقلائي من قيم قانون هنرى للثوابت الخاصة بالمبيدات (Rice et al., 1997) . هذا ولو أن التركيزات البيئية للمبيدات في الماء تكون تقليدياً منخفضة أو تكون مقيدة بثوبانية العديد من المبيدات فإن ثوابت قانون هنرى يمكن حسابها من المعادلة التالية (Suntio et al, 1988) .

$$K_h = 0.0538 \times V_p \times M_{mw} / S_w \quad (7)$$

حيث V_p تمثل الضغط البخارى (ملليمتر زئبق على 25°C) ، M_{mw} تمثل الوزن الجزيئى للمبيد (جرام مول⁻¹) ، S_w ثوبانية المركب (ملجم لتر⁻¹) و 0.0538 ثابت تحويل V_p فى وحدات تركيز الهواء ملجم لتر⁻¹ (أو جرام⁻¹) . القيم التى وضعت للثوبانية S_w ليست دائماً عقلائية خاصة مع المركبات ذات الثوبانية المنخفضة جداً ومن ثم فإن قيم K_h المحسوبة لا تكون دائماً عقلائية .

الطرق التجريبية لقياس K_h تتضمن طريقة العمود ذات الجدار المبلول التى طورت بواسطة (Fendinger , Glotfelty and Freman 1989) . لقد وضعوا قيماً لمبيدات عديدة : ليندين 8.2×10^{-10} ، ددت 3.5×10^{-10} ، جاما - كلوردين 3.4×10^{-10} ، ترايفلورالين 2.4×10^{-10} . هذه القيم تختلف عن القيم المحسوبة الموضحة فى الجداول (10 - 1 ، 10 - 2 ، 10 - 3) . طريقة الجدار المبلول استخدمت كذلك لقياس K_h كوظيفة الحرارة والملوحة لستة مبيدات . بوجه عام توجد زيادة خطية فى $\log K_h$ فى مقابل الزيادة فى درجة الحرارة مع جميع المبيدات فى الماء المقطر .

جدول (10-1) : خصائص العديد من المبيدات الحشرية الايدروكربونية الكلورينية

Compound	S_w^a	K_{oc}^b	K_n^c	T_{12}^d
DDT	0.005	2×10^3	Nv^e	1000
DDD	0.02	1×10^5	0.90	1000
DDE	0.1	5×10^4	1.02	1000
Hexachlorobenzene	0.005	5×10^3	0.3	1000
Aldrin	0.027	5×10^3	nv	365
Chlordane	0.06	2×10^4	9.5	350
Dieldrin	0.2	1.2×10^4	0.0148	1000
Endrin	0.23	1×10^4	0.148	4300
Toxaphene	3.0	1×10^5	0.073	9

^amg L⁻¹ at 20 - 25°C.

^bmL g⁻¹ organic carbon.

^cHenry's law constants are calculated as V_p / S_w

^dDays - many of the half. Lives are estimates .

^env means no balue.

جدول (١٠-٢) : خصائص العديد من المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية ومن مجموعة المثيل كاربامات

Compound	S_w	K_{oc}	K_n	T_{12}
Parathion	24	5×10^3	024	14
Malathion	130	1.8×10^2	$1.14E-3^b$	16
Diazinon	60	1×10^3	0.072	40
Chlorpyrifos	0.4	6×10^3	0.743	30
Terbufos	5	500	nv	5
Carbaryl	120	300	$2.8E-5$	10
Carobufuran	351	22	$5.2E-5$	50
Propoxur	1800	30	$1.5E-4$	20
Promecarb	91	200	$9.1E-3$	2

^aSee footnotes in Table for explanation of units.

^b $E-3 = 10^{-3}$

جدول (١٠-٣) : كميات وخصائص العديد من مبيدات الحشائش

Compound	Usage ^a	S_w	K_{oc}	K_n	T_{12}
Atrazine	70 – 75	33	100	$2.4E-4$	60
Metolachlor	60 – 65	530	200	$2.4E-3$	90
Alachlor	45 – 50	240	170	$2.1E-3$	15
Cyanazine	30 – 35	170	190	$2.1E-3$	14
2,4 – D	30 – 35	890	20	$8E-7$	10
Trifluralin	20 – 25	0.23	8×10^3	1.53	60
Endimethalin	20 – 25	0.027	5×10^3	1.23	90
Glyphosate	15 – 20	9×10^5	2.4×10^5	$< 1.4E-7$	47
EPTC	10 – 15	344	200	1.62	1

^aUsage is in 106kg active ingredient used in the US (from Aspelin, 1996).

See footnotes in Tables 1 and 2 for explanation of units.

K_h معيار مفيد عندما يكون استخلاص التربة - الغاز (SGA) خيار عقلاني ومستراح للمعالجة . لقد أشار الباحث (1990) Patel , Shah and cheremisinoff إلى أن K_n للملوثة يمكن أن تستخدم للحكم على جدوى نزع الهواء كخيار للمعالجة حيث أن

المركبات المتطايرة التي تذوب في الماء تنتقل إلى الوسط البخاري (الهواء) والأبخرة يتم اصطياها بالتبعية وتتحطم المركبات ذات K_h العالية أكبر من 3×10^{-2} تدعى لسحب الهواء بينما المركبات ذات K_h المنخفضة تكون في غاية الصعوبة كي تزال . معاملات الإزالة يمكن أن تزداد لحد كبير بواسطة التسخين المسبق للهواء أو زيادة حرارة النظام الشامل .

من المصادر الأكثر سهولة للمعلوماتية الخاصة بفقد أبخرة المبيد المؤثرة من التربة أو الماء هي البيانات المتعلقة بالضغط البخاري . الضغط البخاري يمثل ميل المبيد السائل أو الصلب للتغيير إلى صورة غاز كما في حالة بخر السوائل أو تسامي المواد الصلبة . المبيدات ذات الضغط البخاري أكبر من واحد باسكال (Pascal (Pa تكون عالية التطاير جسداً وتميل للتوزيع العريض في البيئة الشاملة بينما المبيدات ذات الضغوط البخارية أقل من واحد باسكال لا تتبخر أو تتبخر ببطء شديد تبعاً لنظام التقسيم الذي وضعه Wania and Mackay (1996) .

الذوبانية في الماء Water solubility

الذوبانية في الماء للمبيد (S_w) من الصفات الطبيعية الكيميائية بالغة الأهمية حيث أنها تؤثر على قيم K_{oc} , K_h وتمثل المبيدات في التربة . مع المبيدات غير القطبية يمكن القول أنه مع نقص الذوبانية تزداد قيم K_{oc} كما هو الحال مع الجزيء غير القطبي الذي يميل للتوزيع في المادة العضوية في التربة . التمثيل البياني للقيم $\log 10$ للذوبانية في مقابل $\log 10 K_{oc}$ لعدد كبير من المبيدات غير القطبية أظهرت علاقة خطية والتي يمكن تمثيلها بشكل أفضل من المعادلة البسيطة التالية :

$$K_{oc} = 3000 / \sqrt{S_w} \quad (8)$$

حركيات فقد المبيد Kinetics of pesticide

الفقد الشامل للمبيد في الأراضي عادة يتبع حركيات المرتبة الأولى حيث أن معدل تحول المبيد يتناسب مع تركيز المبيد .

$$dc / dt = Kc \quad (9)$$

حيث C تمثل تركيز المبيد ، t = الوقت ، K هي ثابت معدل المرتبة الأولى . تكامل المعادلة (9) وإعادة ترتيب معادلة التكامل تُعطى :

$$\ln (C_t / C_o) = Kt \quad (10)$$

حيث C_t تركيز المبيد عند الوقت t , C_0 هو التركيز الابتدائي . تمثيل $\ln(C_t / C_0)$ فى مقابل t يعطى خط مستقيم والانحدار يساوى $-K$. من الطرق المفيدة للتعبير عن الانهيار هو نصف فترة الحياة وهو الوقت المطلوب بالاختفاء نصف التركيز .

$$Dt = \ln 2/K = 0.69 / K \dots\dots\dots (11)$$

القيم التى تحصل من Hornsby , Luauchope & Hernar , 1996 تعبر عن t $1/2$ بالأيام . استخدام قيم t $1/2$ من الطرق المناسبة لمقارنة الانهيار بين المواقع المختلفة . نصف فترة الحياة للمبيد فى أراضي الحقل ليست ثابتة . بسبب أنه يختلف تبعاً لنوع الموقع والعديد من المتغيرات . التقديرات الحقلية والمعملية فى نفس التربة تميل إلى الاختلاف بشكل واضح حيث أنه فى الحقل تكون نصف فترة الحياة أقصر . (Laskowski et al., 1982) .

العمليات التى تحدث فى التربة Soil processes

العمليات التى تحدث فى التربة يمكن أن تغير تركيز المبيد بشكل كبير فى الوسط المائى . العديد من هذه العمليات يمكن أن تحفز وتكون أساس عملية المعالجة . فى هذا المقام سوف نتناول أكثر العمليات أهمية التى تعمل على جزئ المبيد عند موقع الانسكاب أو موقع النفايات .

التحلل أو الانهيار الضوئى والتطاير Photolysis and volatility

على سطح التربة يؤدى الانهيار الضوئى Photodecomposition والتطاير إلى خفض تركيز المبيد . لقد قام الباحث (1994) Miller and Donaldson إلى تلخيص المتغيرات الهامة التى تؤثر على الانهيار الضوئى الطبيعى :

- أ - الانهيار الضوئى على الأسطح يعتمد على توزيع المبيد بالنسبة لمنطقة الضوء ويحدث فقط خلال عمق ضحل (حوالى ٠,٥ ملليمتر) .
- ب - الامتصاص الضوئى والتحلل الضوئى للمبيد يتأثر بواسطة تفاعلات الامتصاص على المادة العضوية فى التربة وبواسطة تكوين الأكسجين النشوء .
- ج - انتقال المبيدات الذائبة إلى سطح التربة فى الماء المتبخر أو فى أفلام التربة قد يؤدى إلى زيادة كبيرة فى معدل الانهيار الضوئى عند أسطح التربة .

تجارب الانهيار الضوئى فى ضوء الشمس الطبيعى لمركب بنتاكلوروفينول فى الأراضي أظهرت فقد ٥٥% عندما تحرك البخار المتدفق لأعلى وحرك المبيد لمنطقة الضوء . بوجه عام فإن العمليات التى تنقل المبيد إلى منطقة السطح المشمسة تحت ظروف رطوبة التربة القريبة من التشبع يتوقع أن تحفز معدل الفقد الفينولى بينما تقلل

التطهير حيث أن الانهيار الضوئي ليس اختيار مسيطر عليه للمعالجة للمبيدات المدفونة في الأرض إلا أنها طريقة مرضية لإزالة المبيدات من الماء . الإشعاع ذات الطاقة العالية بالأشعة فوق البنفسجية وتكوين الأوزون استخدمت لتحطيم المبيدات في مياه الصرف .

التطهير ما هو إلا وظيفة KH ويمكن أن يكون ميكانيكية فقد مؤثرة عند وقت الانسكاب العرضي وبعد وقت قصير منه . لقد تم تضمين هذا الاقتراب للتخلص من بعض المركبات على أساس ميكانيكية النقل خلال الفترة الابتدائية عندما ينسكب المبيد على سطح الأرض . لقد قام Glotfelty et al, (1984) بفحص معدلات التطهير لعدد كبير من المبيدات التي استخدمت على السطح ووجدوا أن حوالي ٥٠% فقد حدثت خلال ٦ - ٨ ساعات للهبتاكلور واللنديين والترايفلورالين على الأرض الرطبة . لقد كان فقد المبيدات التالية أقل : الاكلور (٢٩% في ٢٤ يوم) ، الاترازين (٢,٤% في ٢٤ يوم ، ٤,٢ - ٥% في ٥ أيام) ومعدلات تطهير المخلفات السطحية من الأرض الرطبة كان تحت السيطرة بواسطة طاقة الشمس وحركة المبيد لأعلى خلال الطبقة الضحلة من التربة التي تم نفاذها بواسطة مادة المستحضر . معدلات التطهير للكلوردان والهبتاكلور والترايفلورالين واللنديين تنخفضت بسرعة مع جفاف سطح التربة خلال اليوم . لقد تم عمل نظام التقسيم تطهير المبيد بناء على ثوابت قانون هنري (Kh) حيث أن المبيدات يمكن أن توضع في واحد من المراتب الثلاثة (Spencer et al., 1988) . مركبات المرتبة الأولى (I) لها قيم Kh عالية وتتحرك للسطح حيث تتبخر بسرعة - مركبات المرتبة الثالثة (III) ذات قيم Kh منخفضة وذوبانية عالية نسبياً في الماء . هذه المركبات تتحرك للسطح ولكن البخر يحدث ببطء شديد . مركبات المجموعة الثانية (II) وسط في السلوك . من يريد مزيد من المعلومات عن تطهير المبيدات الرجوع إلى دراسات Taylo , (1995) , Taylor and Spencer (1990) .

التمثيل الميكروبي Microbial metabolism

التمثيل الميكروبي من أهم عمليات انهيار المبيدات في الأراضي وهي تمثل أساس المعالجة الحيوية (Bollag , 1982) والظروف في صالح النمو الميكروبي هي درجة الحرارة والرطوبة والمادة العضوية والتهوية وحالة الغذاء ودرجة الحموضة وهي في صالح المعالجة الحيوية كاختيار للتخلص من مخلفات المبيدات . كما اقترح بواسطة Freshe and Anderson (1983) فإن معدل التمثيل الميكروبي للمبيدات في الأراضي ما هي إلا وظيفة ثلاثة متغيرات :

أ - تيسر الكيمائيات للكائنات الدقيقة أو الإنزيمات التي تقوم بهدمها .

ب- كمية هذه الكائنات الدقيقة أو الإنزيمات .

ج- مستوى نشاط هذه الكائنات أو نظم الإنزيمات . لقد حدث تقدم محسوس في توصيف الكائنات والتفاعلات ونواتج التمثيل والإنزيمات وجينات الهدم المرتبطة بانهيار المبيدات في الأراضي . من سوء الطالع أن الكائنات المهندسة وراثياً عرضة لعوامل الضغط الإيكولوجية في الأراضي حتى تكون فعالة في تحفيز المعالجة الحيوية في ذلك الوقت .

تكوين وحجم المجموع الميكروبي عند موقع التلوث مازال هو العامل المحدد فيما إذا كان الانهيار الحيوي ذات جدوى في اختيار المعالجة . العديد من البحوث الجارية التي تُنق في المعالجة الحيوية توجه ناحية تحفيز مجاميع الكائنات الدقيقة المتوطنة . التنشيط الحيوي (إضافة مصادر كربون ونيتروجين) والإنماء الحيوي الذاتي Bioaugmentation (إضافة كائنات دقيقة هادمة مختارة) قد درست باستفاضة كطرق لتحفيز مجاميع الميكروبات المتوطنة . التهوية الحيوية والرش طريقتان استخدمتا لتزويد مجتمع الميكروبات في التربة بالأكسجين في المواقع ذات التلوث المتوسط . إضافة النيتروجين والمغذيات والكربون العضوي والكائنات الدقيقة والأكسجين وحده أو في المخلوط قد فحصت كطرق لتنشيط مجموع الميكروبات المتوطنة لهدم المبيدات .

الانجراف السطحي Surface Run - off

لقد خلص الباحثان (Burgoa and Wauchope 1995) بعد استرجاع البيانات عن انجراف المبيدات إلى تلخيص الموضوع في أربعة نواحي عامة :

١- فقد المبيد بالانجراف في العادة يكون أقل من ٥% من الكمية التي استخدمت حتى تحت أسوأ الظروف .

٢- وقت العاصفة عامل محدد لتأثيرات الانجراف - سقوط المطر الغزير فور استخدام المبيد يؤدي إلى حدوث تركيزات أكبر من المبيد في المياه السطحية .

٣- طريقة الاستخلاص والمستحضر من العوامل الهامة . المبيدات التي تستخدم في التربة تكون أقل ميلاً للحركة أفقياً على الأرض عما هو الحال مع الاستخدامات المباشرة على المجموع الخضري أو على سطح التربة .

٤- معظم المبيد يحمل في الوسط المائي فيما عدا المبيدات المرتبطة بشدة . الرواسب تمثل جزء صغير من الانجراف حتى في حالة العواصف الشديدة حيث أن معظم المبيد المفقود يكون في الوسط المائي .

لقد تمت الإشارة إلى أن هذه التعميمات تنطبق على الاستخدامات الزراعية العادية في مدى أقل من ١ - ٢,٥ جزء في المليون لكل شريحة خط واحد هكتار . مع التركيزات الزائدة فإن ديناميكية الانجراف قد تكون مختلفة عما هو الحال مع الاستخدامات التقليدية

حيث أن تأثيرات المستحضر وقيمة K_d المنخفضة مع التركيزات العالية في العادة أدت إلى الاقتراح أن الفقد بالانجراف يكون عالياً في بعض المواقع . لأغراض المعالجة يكون من الأهمية التحرك السريع لاحتواء النفايات لمنع الانجراف السطحي المكثف .

التسرب أو الغسيل Leaching

التسرب ميكانيكية نقل هامة عند أى موقع للتخلص من النفايات . مع المبيدات فإن التسرب تحت ظروف حقلية معينة يمكن أن يكون مؤثر . كقاعدة عامة فإن محتوى المادة العضوية والمجموع الميكروبي ومعدل انهيار المبيد في العادة تتناقص مع زيادة عمق التربة . نتيجة لذلك فإن ادمصاص المبيدات ومدى تحولاتها بواسطة الميكروبات تتناقص كلما زاد عمق التربة . بالتتابع فإن المبيدات التي تتسرب فيما تحت سطح التربة النشطة ميكروبيولوجيا تكون قابلة بوجه خاص لتسرب لاحق أكبر . حركة المبيدات الرأسية المكثفة خلال طبقة الفانوز وفي النهاية في الماء الأرضي تحدث تأثيرات خطيرة على صحة الإنسان . البحوث المكثفة على تلوث الماء الأرضي بالمبيدات والنمذجة على امتداد الحقبان في الماضي أدت إلى الحصول على كم كبير من الدراسات المرجعية عن التسرب

كما نوقش بواسطة (Jarvis , Bergstrom and Brown (1995) تأكد أن انسياب الكتلة (حركة الهواء الرأسية التي تغير درجة الحرارة Advection) والانتشار تحكم انتقال المبيدات في الأراضي . انسياب الكتلة يشير إلى نقل المبيد مع تيارات الحمل الحراري Convective المذابة في الماء المناسب وتكون أسرع من الانتشار . الصورة العامة لمعادلة للنقل الأفقي - الانتشار وحيد البعد في مادة التربة المتجانسة هي :

$$\partial C / \partial x = D_x \partial^2 C / \partial x^2 - V_x \partial C / \partial x \quad (12)$$

حيث C تمثل تركيز المبيد ، D_x تمثل معامل الانتشار الديناميكي المائي ، V_x تمثل متوسط سرعة الماء في المسام . المعادلة (12) يمكن أن تحور كي تشمل مكونات الادمصاص والانهيار لفقد المبيد (Miller and Weber , 1984) :

$$\partial C / \partial x = D_x \partial^2 C / \partial x^2 - V_x \partial C / \partial x - P_b \partial S / \partial t + \partial C / \partial t \quad (13)$$

(dispersion) (advection) (sorption) (degradation)

حيث P_b تمثل الكثافة الظاهرية للتربة ، θ_v تمثل المحتوى الحجمي لماء التربة ، S تمثل كمية المبيد المدمص لكل وحدة وزن التربة . لقد استخدمت صورة مبسطة من المعادلة (13) للتنبؤ بتسرب المبيد في الحقل (Rao , Davidson and Hammond , 1976) :

$$I = D_x \theta_{ic} (1 + p_b K_d / \theta_{ic}) \quad (14)$$

حيث θ_{tc} تمثل متوسط محتوى التربة من الماء عند السعة الحقلية ، K_d تمثل معامل الامصاص المبيد ، I تمثل كمية الماء المطلوب للدفع الاحلالي للمبيد من سطح التربة إلى العمق المطلوب . هذا ولو أن المعادلة (14) لا تأخذ في الاعتبار النقل العرضي تحت الظروف الفعلية للحقل حيث المبيدات تتسرب لأعماق تربة قليلة عما هو الحال مع التنبؤ من خلال نماذج الانسياب المدفوع التقليدي . كمثال ما وجدته الباحثان Nash and Helling (1990) من أن كمية وعمق تسرب المبيد يزداد كثيراً عن العمق المتوقع من نموذج التسرب بالانسياب بالمدفوع الذي مثل بواسطة Rao , Davidson and Hammond (1976) .

المسار الذي يتحرك فيه الماء / الملوث إلى أسفل في التربة ذات أهمية في تقييم تركيز المبيد عند موقع الانسياب . في الحقل فإن الماء نادراً ما يتحرك بشكل متجانس في التربة لأسفل . في الغالب فإن الماء يتحرك خلال المسام الكبيرة و / أو مسارات الانسياب المتميزة . الانسياب المفضل أو المتميز في العادة يشير إلى انسياب الماء خلال المناطق ذات التوصيل المحلي العالي في بروفيل الأرض . الانسياب خلال المسام الكبيرة يحدث بسبب ميل الماء المترشح إلى الثقوب لأسفل في الانسياب المفضل الناتج من الشقوق والتصدعات وقنوات الجذور المتحللة وحفر ديدان الأرض . دراسات التسرب في الحقل باستخدام الصبغات أجريت للوقوف على الحركة خلال عدد كبير من الأراضي وأظهرت بوضوح حدوث قنوات مكثفة (Flury et al., 1994) . لقد أظهرت ذلك بوضوح أن هذا التوزيع غير المتجانس للمركب يكون بسبب ميل الماء المناسب إلى المرور خلال الممرات الجانبية في أكثر من كتلة التربة . القنوات الجانبية في غاية الأهمية مع المبيدات وتؤدي إلى انتقال مبكر وسريع للمبيدات بواسطة المسارات المتميزة . ميل المبيد / الماء للتحرك في الممرات الجانبية في مادة التربة يؤدي إلى تباينات مكانية كبيرة جداً وهذه تجعل من الصعوبة البالغة قياس تركيزات المبيد من المراكز الرأسية للتربة . من المصادر الكبرى للخطأ المحتمل خلال تقييم الموقع ما يتمثل في جمع وتمثيل العينات المركزية لتقدير تركيز الملوث .

خصائص المبيد Pesticide properties

الخصائص الكيميائية للمبيدات تحديد مسكها وتحولها أو انتقالها في الأراضي والمعرفة عن هذه الخصائص ضروري في تحديد الحل المناسب للمعالجة . لقد تم عمل عدد من قواعد البيانات وبعضها مجهزة بالحاسب الآلي عن معظم الخصائص الهامة لعدد كبير من المبيدات . مع تاريخية قاعدة البيانات وتطورها تحت التوصية بالتفسير البيئي للثوابت الطبيعية وتم نشر ملخص للخصائص بواسطة Hornsby , Wauchope and Berner (1996) . هذا الكتاب مصحوب بقرص كمبيوتر ٣,٥ بوصة تعطي ستة خصائص لعدد ٣٣٥ مركب وجدت في التذييل A . خصائص المبيد على الحاسب الآلي

تم تطويرها بواسطة خدمات البحوث الزراعية بوزارة الزراعة الأمريكية وهو امتداد لتجميع (Hornsby et al., 1966) وتتضمن مواقع لعدد ١٨ من الخصائص لعدد ٣٢٦ مبيدات . يتم تحديث قاعدة البيانات على الحاسب الآلى على فترات ويمكن الرجوع إليها على قاعدة المعلومات على الموقع : <http://arsusda.gov/pppb.html> . لقد تم تطوير قاعدة المعلومات أوليا لتساعد مستخدمى النماذج فى جهوداتها لعمل تقديرات عقلانية لتسرب المبيد فى الماء الأرضى . تضمنين بيانات التوكسيكولوجى وتقديرات تقويم المخاطر أن قاعدة المعلومات هذه تحت اعتبارات.

أى مبيد يستخدم بكثافة سيكون له سلسلة كبيرة من الخصائص . إذا لم تكن هناك خصائص طبيعية خاصة لمبيد خاص قام (Fisk 1995) بعمل ووضع طرق بناء على الارتباطات بين الخصائص والمعادلات الأساسية المقبولة عن الكيمياء الطبيعية واستخدام ثوابت التجزئ والطرق الإحصائية التى تستخدم أساسيات نظرية غير واضحة ولكن مدخلات وإحصائيات لتقدير عدد كبير من الخصائص الطبيعية الكيميائية للمبيد .

بعض المبيدات الخاصة ذات الاهتمامات الخاصة

المبيدات الحشرية من الايدروكربونات الكلورينية

من الأقسام الكبرى الأولى للمبيدات المخلقة هى المبيدات الحشرية من الايدروكربونات الكلورينية . من أفضل التجميعات للدراسات المرجعية تلك التى أعدت بواسطة (Brooks 1997) عن تخليق وخصائص هذه المبيدات الحشرية . مركبات الددت والالدرين والديلدرين والاندرين والهيبتاكلور والكلوروان وغيرها تمثل هذه المجموعة . قيم العوامل Kh , Koc , Sw , $t_{1/2}$ للعديد من المبيدات الحشرية الايدروكربونية الكلورينية موضحة فى الجدول (١٠-١) .

هذه هى معظم المبيدات غير الذائبة والثابتة والتى يتوقع أن تدمص بشدة على المادة العضوية فى التربة. فى الحقيقة فإن القيم المنخفضة للعوامل Sw والمرتفعة Koc والثبات الطويل مرتبط ببعضها وحيث أنها تدمص بشدة على التربة يصعب على الكائنات الدقيقة أن تقوم بهدمها . مدى ثابت الددت وصل إلى ١ - ١٥ سنة ولكن التقديرات تختلف بشكل عريض اعتمادا على المتغيرات . الاستثناء عن القاعدة العامة للدوام لهذا القسم من المبيدات الحشرية هو التوكسافين . التوكسافين هو مخلوط معقد من ٢٠٠ مركب على الأقل بسبب حقيقة أنها تخلق بواسطة الكافين الكلورينى المشتق من زيوت قطران الصنوبر .

الكشف الواسع عن مخلفات المبيدات الحشرية من الايدروكربونات الكلورينية فى الأحياء البرية أدى على شطب معظم استخدامات هذه المبيدات الحشرية الكلورينية فى الولايات المتحدة الأمريكية ومنها الالدرين / ديلدرين (١٩٧٤) ، BHC (1976) ،

كلوردان / هبتاكلور (١٩٨٠) ، دنت (١٩٨٢) ، لندين (١٩٨٤) ، ستروبان (١٩٧٦) والتوكسافين (١٩٨٢) . العديد من الأرطال لهذه المبيدات الحشرية استخدمت على امتداد ٢٠ - ٣٠ سنة . معالجة الأراضي والماء التي تحتوى على هذه المبيدات الثابتة تمثل أنواع من التحديات .

المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية والمثيل كربامات

أقسام المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية والمثيل كربامات كانت ومازالت تستخدم على نطاق واسع فى الزراعة وبرامج الصحة العامة . العديد من خصائص هذه المركبات موضحة فى الجدول مقارنة الايدروكربونات الكلورينية فإن المبيدات الفوسفورية العضوية والمثيل كربامات أقل ثباتاً لحد كبير فى التربة . هذه المركبات أكثر سمية على الإنسان عن الأقسام الأخرى من المبيدات . كمثال فإن الجرعة القاتلة النصفية LD50 عن طريق الفم للباراثيون تساوى ٦ - ١٢ ملجم كجم-١ مقارنة بالددت ١٠٠ - ٤٠٠ ملجم كجم-١ . يجب اتخاذ الحيطة عند المواقع الملوثة ببعض من هذه المبيدات لتقليل التعرض الأدمى .

مبيدات الحشائش Herbicides

بينما تسود المبيدات الحشرية السوق الاقتصادية من حيث الكمية المنتجة والمباعة خلال الخمسينات والستينيات فإن مبيدات الحشائش العضوية تقع على صدارة المجموعة منذ ذلك الوقت . العدد الكبير من أقسام مبيدات الحشائش تمثل عائلة أكر تعقيداً من المركبات يوجد ما يقارب ١٠ - ١٢ من الأقسام الكبرى للمواد القاتلة للحشائش والتي تستخدم فى وقاية المزروعات .

الجدول (١٠-٣) توضح أن تسعة مبيدات حشائش كبرى تمثل مدى واسع من قيم Kh , Koc , Sw ولكن لها مدى متوسط من الثبات بمتوسط نصف فترة حياة ١ ½ ٣٦ يوم . المركب جليفوسات هو ملح الأيزوبروبيل أمين للمركب ن - (فوسفومثيل) جلايسين . هذا المبيد شديد الذوبان فى الماء حيث أنه يدمص بسرعة وبشدة بواسطة سطوح الطين المشحونة سلبياً ومن المحتمل أن تكون بواسطة نفس القوى حيث أنها ترتبط على الطين وليس على المادة العضوية . الجليفوسات المرتبط فى صورة غير متحركة فى الأرضى ولها ضغط بخارى غير مقاس . بسبب الاستخدام المكثف للأترازين والالاكلور ثم الكشف عنها فى الماء الأرضى .

نماذج المعالجة Remediation models

نماذج تسرب المبيد تلعب دوراً متزايداً فى إدارة التعامل وبحوث المبيدات . لمزيد من الدراسات المرجعية المختارة عن تكنولوجيا النمذجة يمكن الرجوع لمراجع Jarvis , Bergstrom and Bravn (1995) . لقد استخدمت عمليات تفاعل منطقة الفانوز

(VIP) والنموذج الرياضي استخدمت بواسطة (McClean et al., 1988) لترتيب مراتب القدرة على التسرب وتطاير ثمانية مبيدات كلورينية وفوسفورية عضوية كوسيلة ممكنة لتقييم إمكانية إجراء المعالجة . VIP طورت في الأصل لتقييم مصير المواد الخطرة في المنطقة غير المشبعة من التربة لمعاملة الأرض الملوثة بالزيت . لقد تم فحص تواجد مبيدات دايسلفوتون والفورات والمثيل براثيون والباراثيون والالدرين والاندوسلفان ، هبتاكلور والتوكسافين في دراسة McClean لقد أجريت دراسات في التربة دراسات في التربة الرملية بمنطقة كيدمان لقياس نصف فترات الحياة $t_{1/2}$, K_d , K_h . لقد تنبأ النموذج بعدم حدوث هجرة مؤثرة للماء الأرضي أو الهواء . لقد تنبأ النموذج كذلك بحدوث بعض الفقد للتوكسافين بسبب التطاير .

REFERENCES

- Alexander, M. (1980). Biodegradation of chemicals of environmental concern. Science, 211, 132-138.
- Aspelin, A. (1996). Pesticide industry sales and usage: 1994 and 1995 market estimates. U.S. EPA No. 733-K-96-001, Washington, DC.
- Brooks, G.T., (1977). Chlorinated insecticides: retrospective and prospective. ACS Symp. Ser., No. 37, American chemical Society, Washington, DC, pp. 1-20.
- Curtis, C.R. (1995). The public and pesticides: exploring the interface, Natl. Agric. Pestic. Impact Assesment Prog, U.S. Dept., Agric., Washington, DC, 95 pp.
- Donaldson, S.g. and Miller, G.C. (1997). Transport and photolysis of pentachlorophenol in soils subject to evaporating water. J. Environ. Qual., 26, 402-409.
- EPA (1991). The superfund program: ten years of progress, EPA/540/8-91/003. Office of Solid Waste and Emergency Response, Washington, DC, 97 pp.
- Flury, M., fluhler, H., Jury, W.A. and Leuenberger, J. (1994). Susceptibility of soils to preferential flow of water: a field study. Water Resources Res., 30, 1945-1954.

- Ghodrati, M. and Jury, W.a. (1990). A study of using dyes to characterize preferential flow of water. Soil Sci. am., 54, 1558-1563.
- Guth, J.A. (1983). Untersuchungen zum Verhalten von Pflanzenschutzmitteln I im Boden. Bull. Bodenkundliche ges. Schweiz (BDS), 7, 23-33.
- Hamaker, J.W. and Thompson, J.M. (1972). Adsorption. In: Organic Chemicals in the Soil Environment (ed. C.L.A Goring and J.W. Hamaker), Ch. 2, Marcel Dekker, New York, pp 49-144.
- Hornsby, A.G., Wauchope, R.D. and Herner A.e. (1996). Pesticide Properties in the Environment. Springer, New York, 237 pp.
- Isensee, A.R., Nash, R.G. and Helling, C.S. (1990). Effect of conventional vs. no tillage on pesticide leaching to shallow groundwater. J. environ. Qual. 19, 434-440.
- Karickhoff, S.W. (1981). Semi-empirical estimation of sorption of hydrophobic pollutants on natural sediments and soils. Chemosphere, 10, 833-846.
- Krueger, R.f. and Seiber, J.N. (1984). Treatment and disposal of pesticide wastes. ACS Sympo. ser. No. 259, American Chemical Society, Washington, DC, 368 pp.
- Long, T. (1987). Groundwater contamination in the vicinity of agricultural mixing and loading facilities, Proc. 16th Ann. Energy Natl. Resour. Conf. nov. 1987, Chicago, II, pp. 133-148.
- Macdonald, J.A. and Kavanaugh, M.C. (1994). Restoring contaminated groundwater: an achievable goal? Environ. Sci. technol., 28, 363-368.
- Mulbry, W. and Kearney, P.C. (1991). Degradation of pesticides by microorganisms and the potential for genetic manipulation Crop Protection 10, 334-346. Butterworth-Heinmann.
- Noble, A. (1993). Partition coefficients (*n*-octanol-water) for pesticides. J. chromatography, 462, 3-14.
- Patel, Y.B., Shah. M.K. and Cheremisinoff, P.N. (1990). Methods of site remediation, Pollut. Eng., Nov. pp. 58-66.

- Rice, C.P., Chernyak, S.M. and McConnell, L.L. (1997). Henry's Law constants for pesticides measured as a function of temperature and salinity. J. Agric. Food chem., 45, 2291-2298.
- Sicbaldi, F. and Del Re, A.M. (1993). Relationships of pesticide octanol/water coefficients to their physiochemical properties. Rev. environ. Contam. Toxicol., 133, 59-89.
- Steverson, E.M. (1991). Provoking a firestorm: waste incineration, Environ. Sci. technol. 25, 1808-1814.
- Tan, K.H. (1993). Principles of Soil chemistry. Marcel Dekker, New York, 362 pp.
- Tortenson, N.T.L. (1987). Microbial decomposition of herbicides in soil In : Progress in Pesticide Biochemistry and Toxicology (eds D.H. Hutson and T.R. Roberts), vol. 6. Willey, Chichester, pp. 249-266.
- USDA – Economic Research Service (1997). Agricultural Resources and Environmental Indicators, 1996-97. Agriculture Handbook No. 712, U.S. Dept. of Agric., Washington, Dc.
- Wania, F. and Mackay, D. (1996). Tracking the distribution of persistent organic pollutants. Environ. Sci. technol., 30, 390-396.
- Woodward, R.E. and Hartely, J.N. (1990). Soil remediation techniques at uncontrolled hazardous waste sites: Critical review discussion papers. J. Air Waste Manage. Assoc., 40, 1232-1240.

ثانياً : التكوين والانهييار الحيوى لملوثات الهواء

عدم الامتثال الكبير لدور الكائنات الدقيقة يرتبط بدورها فى التخليق وتحطيم ملوثات الهواء . هذا الموضوع فى الغالب لا يتضمن فى اعتبارات الانهييار الحيوى ولكن من المناسب تضمينه مع المواد السامة العضوية . بالإضافة إلى ذلك فإنه مع إنتاج مواد متطايرة ضارة على الإنسان والحيوانات والنباتات أو الغلاف الحيوى بوجه عام فإن الكائنات الدقيقة تعمل بأسلوب مناظر للتحويلات التى ينظر إليها بشيوع على أنها عمليات تنشيط .

ملوثات الهواء التي تكونها أو تحطمها الكائنات الدقيقة قد تكون هامة في منطقة التروبوسفير والستراتوسفير أو كلاهما . طبقة التروبوسفير تمتد لأعلى من سطح الأرض إلى ارتفاع ٨ وحتى ١٢ كيلومتر وهي المنطقة التي تتناقص فيها الحرارة مع زيادة الارتفاع . أعلى من هذه المنطقة توجد طبقة الاستراتوسفير والتي فيها ترتفع الحرارة مع زيادة الارتفاع . المنطقة عند قمة التروبوسفير تعرف بطبقة تروبوبوز .

ملوثات الهواء تتكون أو تنهار بواسطة الكائنات الدقيقة قد يكون لها واحد أو أكثر من التأثيرات :

أ - البعض قد يساهم في سخونة الكرة الأرضية وهو التغير الذي يكون له نتائج مدمرة . هذه الظاهرة تعرف بتأثير الصوبة الزراعية *Greenhouse effect* .

ب - البعض مثل أكسيد النيتروز (N_2O) قد يصل إلى طبقة الستراتوسفير وعندها يشترك في سلاسل من التفاعلات التي تؤدي إلى تحطيم أوزون O_3 طبقة الاستراتوسفير . فقد الأوزون يؤدي إلى عدد من التأثيرات المدمرة وفي جزء منها بسبب أن الأوزون يقلل كمية الأشعة فوق البنفسجية UV التي تصل إلى سطح الأرض . النتيجة تتمثل في زيادة ضوء الأشعة UV والتي تؤدي إلى زيادة في سرطان الجلد في الإنسان وكما نوقش بعد فإن النشاط الميكروبي في التربة هو من العوامل الكبرى غير المباشرة التي تسبب سرطان الجلد . الزيادة في تدفق الأشعة فوق البنفسجية إلى سطح الأرض يؤدي إلى تأثيرات ضارة على حياة النبات .

ج - بعض ملوثات الهواء تزيد من مستويات الأوزون في التروبوسفير وهذا التغير ذات تأثيرات محسوسة . الأيدروكربونات المتطايرة وأول أكسيد الكربون وأكاسيد النتروجين NOx تتضمن في هذه العمليات . أكاسيد النتروجين تمثل مجموع أكسيد النتريك (O) وثاني أكسيد النتروجين (NO_2) .

د - العديد من الغازات (NOx وبعض الأيدروكربونات و Cn) تتداخل لتكوين الفئجان الضوئي الكيميائي وهو الملوث الرئيسي الذي يؤثر على الإنسان خاصة في المناطق الحضرية .

هـ - على المستوى المحلي بعض الملوثات تكون بغيضة *Obnoxious* بسبب رائحتها الكريهة .

و - بعض الملوثات مثل NOx ضارة على النباتات والتي تضر في الغالب حتى عند التركيزات القليلة نسبياً التي توجد في الغلاف الجوي .

س- القليل من الملوثات تشترك في التفاعلات الكيميائية والتي بدورها يكون لها نتائج كبرى . كمثال فإن المنتج الميكروبي الذي يؤثر على تركيزات قواعد الایدروكسيل (OH). ذات أهمية كبرى لأن OH تؤثر على سلوك وكيمياء المكونات الجوية الأخرى والتي بدورها تؤثر على المناخ أو يكون لها تأثير مباشر على الأحيان .

السبب الأعظم للاهتمام بالتغيرات المناخية يطلق عليها تأثير الصوبة . تستقبل الأرض كمية مهولة من الطاقة الشمسية . هذه الطاقة تتأتى في الأساس من الإشعاع في المنطقة المرئية للطيف المغناطيسي الكهربى والذي لا يؤثر على الامتصاص في الغلاف الجوى . بسبب أن الأرض توجد في حالة توازن حرارى تقريبا فإنه في الغالب فإن نفس كمية الطاقة تتشعع من الأرض . هذا ولو أن الإشعاع من سطح الأرض يكون في منطقة الأشعة تحت الحمراء من الطيف . على عكس الإشعاع الساقط فإن الأشعة تحت الحمراء تمتص بشكل فعال في الغلاف الجوى . امتصاص هذه الأشعة تحت الحمراء في الغلاف الجوى يؤدي إلى أن سطح الأرض يكون ذات متوسط درجة حرارة حوالى ٣٠°م أعلى عما هو الحال مع عدم وجود الغلاف الجوى بسبب أن الغلاف الجوى يعمل كمصيدة للحرارة كما هو الحال مع الكثير من الصوب المعرضة لضوء الشمس وتعرف الظاهرة الجوية بتأثير الصوبة الخضراء Green house effect .

بعض مكونات الغلاف الجوى ذات تأثير خاص في امتصاص الأشعة تحت الحمراء : CO_2 , CH_4 , N_2O , O_3 والكلوروفلوروكربون . هذه يطلق عليها غازات الصوبة . في هذا المقام تعطى أهمية لغازات CO_2 , CH_4 , N_2O بسبب دورها الميكروبي في تكوينها . إذا زادت تركيزات هذه الغازات فإن درجة حرارة الأرض تزداد . الأنشطة الأدمية تنشط العمليات الميكروبية التي تؤدي إلى كميات كبيرة من الميثان والأكاسيد النتروجينية والغازات الأخرى في الغلاف الجوى .

العديد من التأثيرات تحدث إذا زادت درجة حرارة الأرض بمقدار ١ - ٢°م :

أ - مستوى المحيطات سوف يرتفع نتيجة للتمدد الحرارى للبخر وانصهار بحار السّج وربما بذوبان بعض أغطية الثلج القطبى . سوف يتأثر عدد مهول من الناس بسبب معيشتهم في مناطق منخفضة والتي تكون تحت الماء .

ب- الإنتاج الزراعى سوف يتأثر بشكل خطير والزراعة سوف تجرى في مناطق أكثر بعدا من خط الاستواء .

ج - النظم البيئية الطبيعية يمكن أن تتأثر بشكل خطير . أنواع الأحياء قد تفقد من بعض المناطق الخاصة والغابات قد لا تستمر طويلا محتفظة بنفس الأنواع أو قد يتم إحلالها بواسطة المراعى .

د - العديد من الأرض الرطبة قد تصبح مغمورة بالمياه وتفقد . لقد أجريت العديد من التقديرات عن الإسهام النسبي لكل غاز للتأثير الصوبة . هذه التقديرات تبنى على أساس زيادة هذه المركبات في الغلاف الجوى . ولو أن القيم تختلف لحد ما فإنه تم القبول العام بأن الإسهامات النسبية لثاني أكسيد الكربون والميثان وأكاسيد النتروجين تكون في حدود ٦٠ ، ١٥ ، ٥% على التوالي (Rodhe , 1990) .

علماء الغلاف الجوى يميزون بين مصادر ومغاطس المركبات كل بمفرده . الكائنات الدقيقة تمثل مصادر مختلف مكونات الغلاف الجوى : المصدر الوحيد ، المصدر الأكبر ، المساهم الكبير . فى عدد من الحالات فإنها تعمل كمغاطس كمثال فإنها تكون مسئولة عن إزالة المكون . تقوم بهذا العمل عن طريق التمثيل أو هدم المركب حيث تعمل على تلامسه مع الأرضى أو المحيطات ومن ثم فإن التداخل بين الهواء والأرضى أو البحار يعتبر عامل سيطرة فى الدور النسبى للكائنات الدقيقة كمغاطس . إذا لم يحدث تغير فى التركيز فى الغلاف الجوى فإن مجموع المصادر والمغاطس تكون متساوية . إذا كانت قيمة المصادر أكبر من المغاطس فإن التركيز فى الغلاف الجوى سوف يزداد إذا كانت الانبعاثات العالمية أصغر من المغاطس فإن هذا التركيز سوف ينخفض . الأرضى والمحيطات وهى تمثل البيانات التى من خلالها تقوم الكائنات الدقيقة بإسهاماتها الرئيسية لكيمياء الغلاف الجوى وفى الغالب يكون فى تزامن لكلا المصدر والمغاطس لمركبات خاصة اعتماداً على الظروف البيئية للنشاط الميكروبي وتركيز الغاز فى الهواء وغيرها من العوامل .

مع الأخذ فى الاعتبار المكونات المختلفة للغلاف الجوى يكون من الأهمية التمييز بين مراكز كبيرة من الحضر ، مواقع النشاط الصناعى المكثف ، المناطق الريفية ، والمناطق الكبرى أو حتى الكرة الأرضية . المجموع أو المركز الصناعى قد يكون المصدر الكبير للتلوث الصناعى ولكن المغاطس قد يكون كبير بما فيه الكفاية بحيث أن التأثير فى المناطق الأكبر لا يمكن الكشف عنه . تبادلياً وبسبب مساحة السطح الكبيرة لكنتلة الأرض والبحار فإن تأثير النشاط الميكروبي فى الأرضى والمحيطات قد تحجب التغيرات الخطيرة المرتبطة بالأنشطة الأمية .

العديد من أجناس البكتريا والفطريات والطحالب وصفت بأنها تلك التى تنتج أو تستهلك المركبات المعروفة عنها الأهمية لملوثة هوائية أو تسبب تغير الغلاف الجوى . هذه ليست بالضرورة الكائنات التى تقوم بوظائفها فى الطبيعة . عزلات المعامل قد لا تكون متوفرة فى الطبيعة أو أنها قد تتأثر بالعوامل البيئية بطرق تؤدى إلى تكوين غاز محسوس أو تحطمه . بالنسبة للأنواع التى تقوم بهدم هذه الغازات فقد لوحظ أن الكائنات التى درست فى المعمل فى العادة تقدم الغازات كوسائط فى تركيزات أعلى كثيراً مما وجد فى الطبيعة ومن الواضح أن هذه الكائنات تعمل مع التركيزات المعتدلة فى الغالب أو دائماً

وهي تختلف عن تلك الشائعة التي استخدمت في التقييم المعملى . لهذه الأسباب يوجد عدم يقين محسوس حول الأجناس أو حتى الأنواع من الكائنات الدقيقة الهامة في الانهيار الحيوى أو تكوين هذه المكونات فى الغلاف الجوى .

ثنائى أكسيد الكربون

السبب الكبير للاهتمام بثنائى أكسيد الكربون يتمثل فى دوره كغاز للصوبة . ولو أنه غير ذات كفاءة مثل الغازات الأخرى على الأساس الجزيئى فى امتصاص الأشعة تحت الحمراء ومن ثم يساهم فى تأثير الصوبة والزيادة فى تركيزات التى حدثت فى السنوات الحديثة كانت كبيرة جداً مقارنة بالمركبات الأخرى ومن ثم فإن هذه المركبات تمثل الغازات ذات التأثير المحسوس على تغير المناخ . بالإضافة إلى ذلك فإن التوقعات تشير إلى إسهام هذا الغاز فى سخونة جو الأرض والتى سوف تستمر فى القرن الحالى .

الميزانية العالمية التى تم رصدها للتعامل مع ثنائى أكسيد الكربون موضحة فى الجدول (١٠-٤) . الكائنات الدقيقة تمثل مصادر كبرى لهذا المنتج بسبب أن الكثير من ثنائى أكسيد الكربون التى تتأصل فى التربة تأتى من الانهيار الميكروبي للمادة العضوية والمخلفات النباتية وأن الجزء الأكبر الذى ينبثق مع مياه البحار يتأتى من تنفس الطحالب وكذلك الانهيار الحيوى بواسطة الأنواع عضوية التغذية . لقد لوحظ أن أكثر من ١٠ أضعاف ثنائى أكسيد الكربون تنتج بواسطة الميكروبات عما هو الحال مع الناتج من احتراق الفحم وغيره من الوقود الحفري . هذا ولو أنه بسبب أن احتراق الوقود الحفري يعتبر مدخل إضافى لما افترض أنه متوازن بناء على المصادر والمغاطس الطبيعية تكون متساوية ، لذلك فإن الإسهام الأدمى يتمثل اضطراب التغيرات المناخية الكبيرة . الدور الناتج للكائنات الدقيقة كمغاطس لثنائى أكسيد الكربون مؤكد كما فى الجدول (١٠-٤) من كمية CO₂ التى تم تثبيتها بواسطة الكائنات الحية .

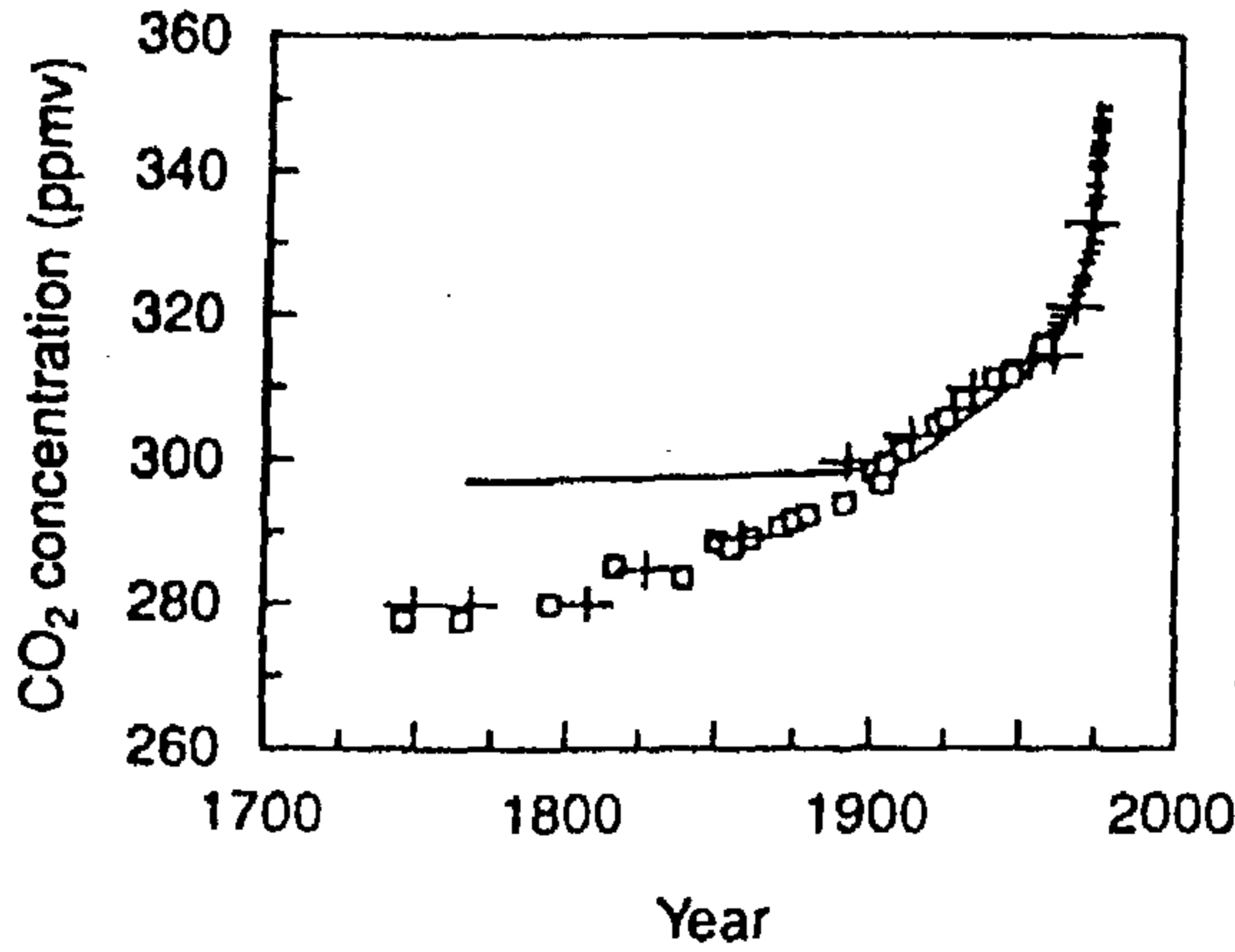
جدول (١٠-٤) : الميزانية العالمية لثنائى أكسيد الكربون

Contribution	Kg C x 10 ⁹ / year
Sources	
Oceans	105,000
Land (microbial degradation)	68,000
Fossil fuel combustion	6,000
Sinks	
Oceans , gross (algal photosynthesis)	92,000 – 108,000
Land , net ^b	60,000

^aFrom schlessinger (1995) and Wuebbles and Edmonds (1991).

^bDifference between CO₂ fixed and respired by higher plants .

زيادة ثاني أكسيد الكربون واضحة كما في بيانات الشكل (١٠-١) . في القرنين الأخيرين زادت التركيزات من ٢٨٠ إلى ٣٥٥ جزء في المليون على أساس حجمي PPMV أو ميكروليتر لكل لتر . البيانات عن الغلاف الجوي في السنوات الماضية تأتت من تحليل فقاعات الهواء في أكواب الثلج في الأرض الخضراء والقطب الشمالي والتي عزلت من الهواء المحيط حيث أن الفقاعات تتكون . الارتفاع الواضح في الكميات في الغلاف الجوي تكون متوازية ويفترض إسهامها في الحرق الأدمى للوقود الحفري والتصحر والتغير في استخدامات الأرض . التغيرات في استغلال الأرض أدت إلى تحطيم مكثف بواسطة الكائنات الدقيقة للمادة العضوية في الأراضي .



شكل (١٠-١) : التغير في تركيز ثاني أكسيد الكربون مع الوقت . مأخوذة من (Kammen and Marino, 1993)

لإدراك كمية وقيمة انفراد ثاني أكسيد الكربون بواسطة الانهيار الميكروبي للمادة العضوية في التربة يكون من الضروري أن تأخذ في الاعتبار أن الأراضي تحتوي على (مع استخدام نفس الوحدات الموجودة في الجدول ١٠ - ٤) 1.6×10^9 كجم من الكربون . لقد اقترحت الحسابات أن ٧٦,٥٠٠ كجم من هذا الكربون يحدث له معدنة كل سنة مع كثير من ثاني أكسيد الكربون . هذا يأتي من العمليات الميكروبية والبعض يأتي من تنفس الجذور . عند الاتزان سوف تعود كمية متساوية من ثاني أكسيد الكربون للتربة وتقريباً جميعها تحدث بواسطة البناء الضوئي للنباتات الراقية . هذا ولو أن الكثير من العمليات الزراعية المكثفة وميكنة الزراعة التي حدثت في أواخر القرن الثامن عشر كانت مصحوبة بتحويل الأراضي البكر إلى أرض زراعية لأسباب لم تتأكد بشكل كامل فإن زراعة الأرض البكر كانت مصحوبة باختفاء كثيف للمادة العضوية في الأراضي

وكان الفقد يتراوح من ٢٠ إلى ٤٠% وأحيانا أكثر . الخفض يكون سريعا في البداية وبعد ذلك يكون يتابع الاختفاء قليل وفي الغالب بعد ٢٠ سنة من الزراعة . سبب الاختفاء : الانهيار الميكروبي للمادة العضوية التي لم تكن متاحة من قبل . في الفترة ما بين ١٨٥٠ و ١٩٨٠ حدث نقص أو خفض في محتوى الكربون في الأراضي بحوالى $40,000 \times 10$ كجم . بالإضافة إلى ذلك فإن نظم التغير في استخدام الأرض كانت مرتبطة بكثير من الزراعة الكثيفة والمكثفة مما أدى إلى فقد ميكروبي للمادة النباتية التي كانت موجودة في السابق على الأرض والحرق المتعمد لكثير من الكتلة الحيوية النباتية وقد ساهمت بحوالى $80,000 \times 10$ كجم من الكربون . الكثير من ثانى أكسيد الكربون هذا من التغيرات في استخدام الأرض حدث في المنطقة المعتدلة في الفترة بعد ١٨٥٠ ولكن الإسهام من المناطق الاستوائية أدى إلى زيادة الغاز في الغلاف الجوى بسبب أن ثانى أكسيد الكربون ينوب في كميات كبيرة من مياه البحار والكتلة الحيوية في بعض البيئات قد تزداد .

لقد تأكد أن الانهيار الميكروبي هو المساهم الأكبر لثانى أكسيد الكربون في الغلاف الجوى ومن ثم يجب أن تؤخذ الكائنات الدقيقة في الاعتبار كمصدر رئيسي لتأثير الصوبة . هذا ولو أن دورها قبل ١٨٥٠ كان متوازنا بواسطة معدل إعادة الكربون من ثانى أكسيد الكربون إلى الغلاف الجوى بواسطة العمليات الطبيعية . الزيادة الجارية في ثانى أكسيد الكربون في الغلاف الجوى تتمثل وبدرجة كبيرة من احتراق الوقود الحفري وبسبب التحورات التي حدثت في استخدام الأرض فإنه مازال ينفرد من ١١٠٠ إلى ٣٣٠٠ كجم من الكربون إضافيا إلى الغلاف الجوى كل سنة وكذلك التغيرات في استخدام الأراضي الاستوائية (Houghton, 1995).

الميثان

الميثان مؤثر وذات أهمية لأسباب عديدة . بعد ثانى أكسيد الكربون يجيء الميثان من حيث الأهمية كغاز الصوبة . على أساس التركيب الجزيئى فإن الميثان أكثر فعالية بمقدار ٢٥ - ٣٠ مرة في امتصاص الأشعة تحت الحمراء ومن ثم يكون غاز أكثر تأثيرا في الصوبة ولكن انفراد الكميات الأكبر من ثانى أكسيد الكربون تجعل الميثان في المرتبة الثانية بعد ثانى أكسيد الكربون . الميثان يتفاعل في طبقة التروبوسفير وطبقة الاستراتوسفير الدنيا لإنتاج الأوزون O_3 حيث أنه يحطم O_3 في الاستراتوسفير العليا . الزيادة في تركيز الميثان CH_4 في الغلاف الجوى تؤدي إلى النقص في شقوق الايدروكسيل OH وهى التى تشترك في عدد من العمليات الهامة في كيمياء الغلاف الجوى . بالإضافة إلى ذلك فإن الميثان يتكسر في التروبوسفير مكونا ثانى أكسيد الكربون وهو نفسه ملوث هام .

أكثر من نصف كمية الميثان التي تصل للغلاف الجوى ما هي إلا ناتج الكائنات الدقيقة (جدول ١٠ - ٥) بسبب عدم اليقين عن الكمية المنبعثة لا يكون فى الإمكان تحديد النسبة المئوية التى تنتج من الميكروبات ولكن القيم الموجودة تظهر بوضوح أن ثلاثة أرباع الميثان تنشأ كمنتج نهائى للتمثيل الميكروبى فى المجترات والأراضى المغمورة بالماء لزراعة الأرز والمستنقعات والأراضى المبلولة والمقالب حيث تقوم الكائنات الدقيقة اللا هوائية بهدم مخلفات النباتات وغيرها من المواد العضوية . ولو أن الغاز ينتج بشكل كبير بواسطة الكائنات الدقيقة فإن الكثير من هذا النشاط خاصة الزيادة فى السنوات الأخيرة ترتبط بالأفعال والإجراءات الأدمية .

جدول (١٠-٥) : الميزانية العالمية للميثان

Contribution	Kg x 10 ⁹ / year		
	Ref 1	Ref 2	Others
Sources			
Microbial			
Ruminants	80 ± 20	80 – 100	
Wetlands	130 ± 70	120 – 200	109 ^b
Rice paddies	95	70 – 170	
Termites	10 ± 5	25 – 150	
Landfill	50 ± 25		
Oceans		1 – 20	
Tundra		1 – 5	
Other		23 – 80	
Nonmicrobial			
Biomass burning	30 ± 15	10 – 40	
Gas and oil production and transport	70 ± 40	10 – 20	
Coal mining	35 ± 10	10 – 35	
Solid waste	20	5 – 70	
Sinks			
Atmospheric reactions	450 ± 10		
Soil, microbial degradation	30 ± 25		29 ^c

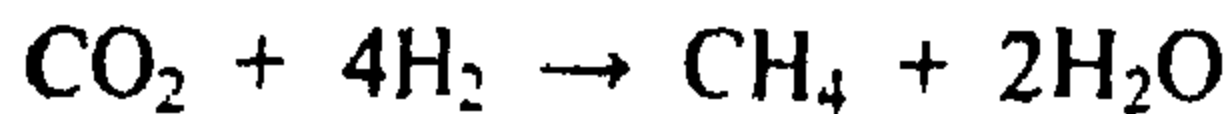
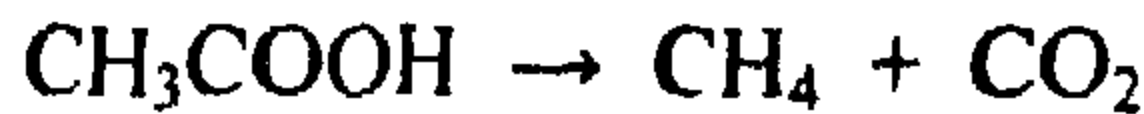
^aFrm Lelieveld et al., (1993) and Topp and Pattey (1997) (Ref. 1) and from Tyler (1991) (Ref.2).

^bBartlett and Harriss (1993) .

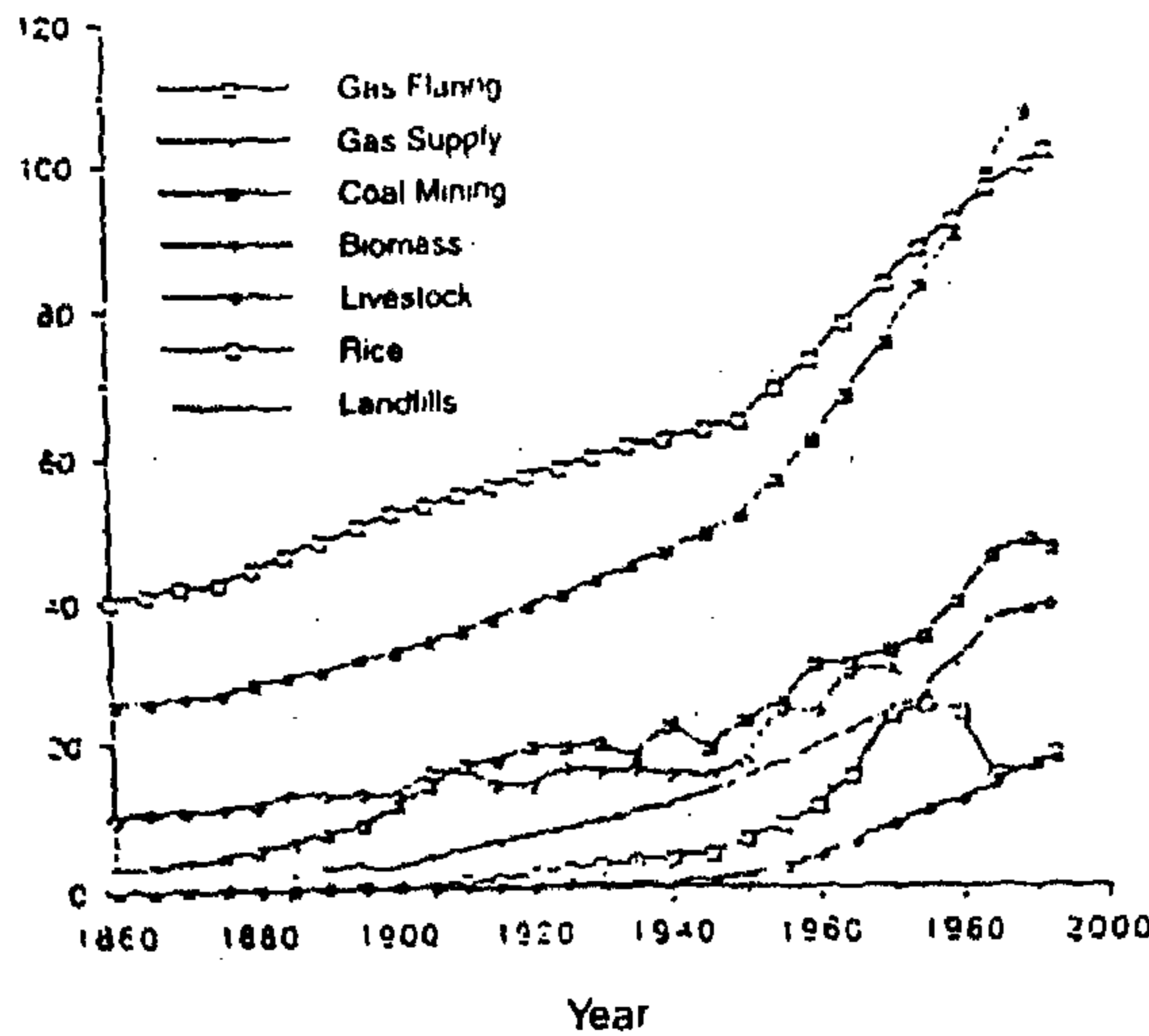
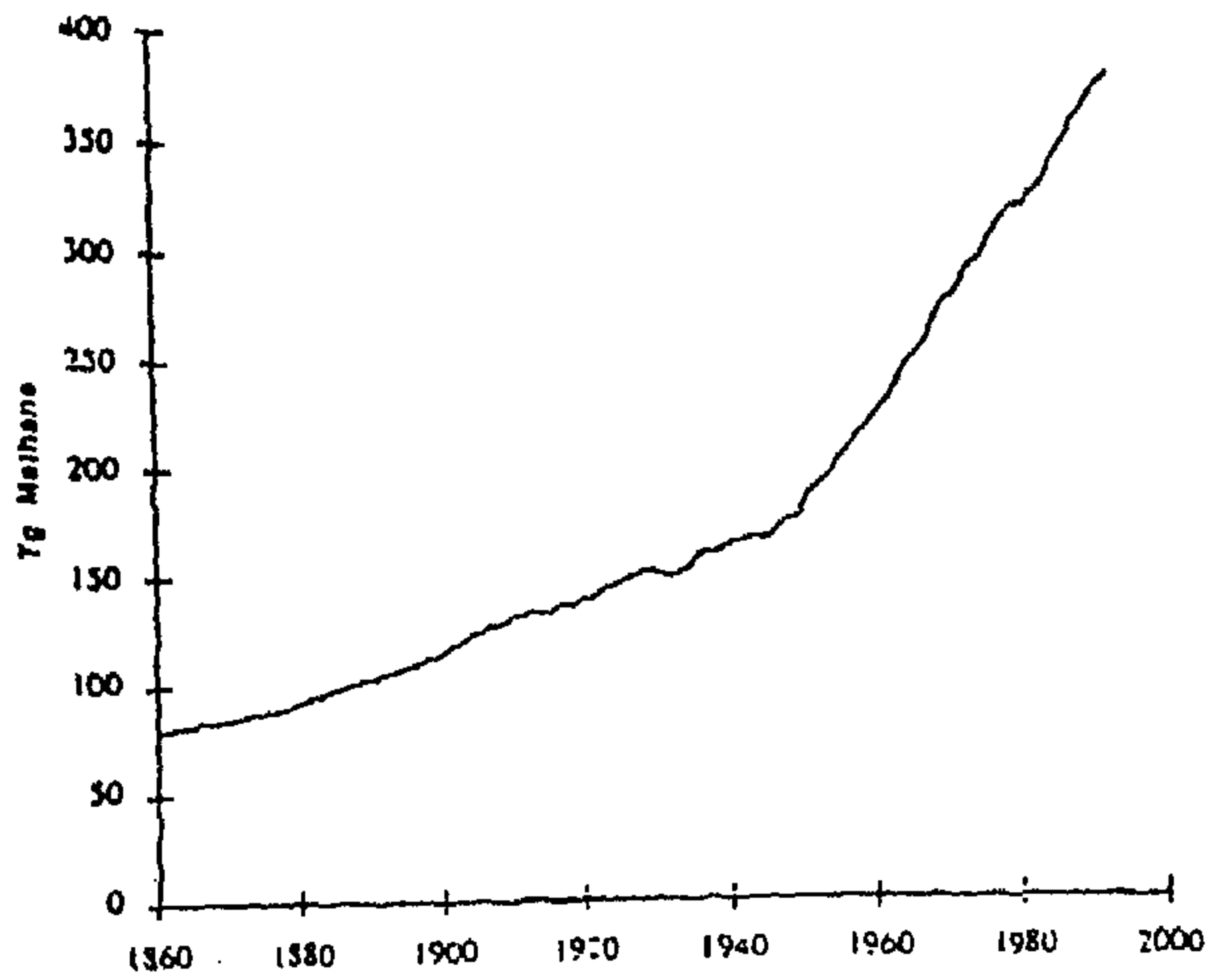
^cDorr et al., (1993) .

تحليل عينات مراكز الثلج والغلاف الجوى الحالى أظهرت حدوث تغيرات درامية فى تركيزات الميثان . الغلاف الجوى فى الفترة 1500 AD كانت تحتوى ما يقارب ٠,٧ جزء فى المليون حجمى PPMV وأن بعض ١٠ × ١٠ كجم تكونت كل سنة بواسطة الكائنات الدقيقة اللا هوائية . على العكس يحتوى الغلاف الجوى الحديث ١,٧ PPMV والبيانات الموجودة فى الجدول (١٠ - ٥) أدت إلى الاقتراح بانبعثات ميكروبية تقارب ٣٥٠ × ١٠ كجم . معدل الانبعاث زاد بشكل ملحوظ فى السنوات الحديثة كما هو واضح فى الشكل (١٠ - ٢) . جزء كبير من هذه الزيادة يرجع إلى أن مساحات كبيرة من الأرض زُرعت بواسطة الأنهار ومن الزيادة المستمرة فى أعداد الأبقار وكثير من مقالب السفريات (جميعها ترتبط بالنشاط الميكروبي لإنتاج الميثان) وغيرها من الأسباب . زيادة الانبعاثات ستؤدى فى النهاية إلى ارتفاع الميثان بسبب الأنشطة الأدمية وقد تأكد ذلك مع بداية القرن العشرين والذي تواكب مع زيادة ٢,٧ مرة فى أعداد الأبقار ومضاعفة المساحة المزروعة فى الأرض فى ذلك الحين (Khali and Rasmusser , 1993) . الزيادة أصبحت ملحوظة حديثاً بعد الأربعينات كما هو واضح فى الشكل (١٠ - ٢) ولكن يبدو أن هذا المعدل اتجه نحو البطء فى الوقت الراهن بسبب الزيادة السريعة الأقل فى مجاميع الحيوانات وفى الأراضي التى استخدمت فى زراعة الأرز .

الكائنات الدقيقة والظروف البيئية والكيمياء الحيوية لتكوين الميثان درست باستفاضة . فى البيئات ذات الاهتمام هى حقول الأرز المغمورة والأراضي الرطبة والمقالب أو أحشاء الأبقار أو النمل الأبيض وبعض المواد المعقدة والتى يحدث فيها أو تنتج بواسطة التخمر اللا هوائى . الوسائط فى الأساس هى السليلوز والهيميسليلوز وغيرها من السكريات العديدة وغيرها من المواد العضوية المختلفة . هذه الوسائط تتأتى فى معظمها من المخلفات النباتية فى التربة والمحاصيل التى تستهلك بواسطة الحيوانات أو المواد العضوية التى توضع فى المقالب . الكائنات الابتدائية فى الأساس هى البكتريا وليس من بينها من ينتج الميثان . هذا ولأنها تهدم المواد المعقدة لتكوين ثانى أكسيد الكربون والأيدروجين والأحماض العضوية وغيرها من الجزئيات العضوية البسيطة . بعض من المنتجات العضوية يحدث له تمثيل لاحق لإنتاج حمض الخليك وكثير من ثانى أكسيد الكربون والأيدروجين . هذه المركبات الثلاثة هى الأساس وفى الغالب تكون الوحيدة ووسائط للبكتريا التى تحمل الميثان فعليا . هذه البكتريا تعرف منتجات الميثان Methanogens والتى تجرى واحد أو أكثر من التفاعلين الآتيين تحت الظروف اللا هوائية المقيدة .



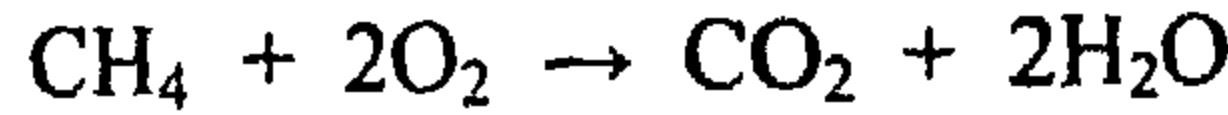
مصدر الطاقة للبكتيريا التي تقوم بالتفاعل الثاني هو الأيدروجين H_2 ومن ثم تعرف هذه البكتيريا بالمتغذيات الكيميائية الذاتية أو Chemoautotrophs . لهذه البكتيريا فإن ثاني أكسيد الكربون هو المستقبل النهائي للإلكترون . بالإضافة إلى ثاني أكسيد الكربون زائد الأيدروجين وحمض الخليك فإن مغذيات الميثان تقوم بتخمير حامض الفورميك والميثانول والميثيل أمين وقليل من المركبات البسيطة الأخرى لتكوين الميثان (Topp and Pattey , 1997) ولكن يحتمل أن هذه ليست هامة في الطبيعة كحامض خليك وثاني أكسيد الكربون والأيدروجين .



شكل (١٠-٢) : الانبعاثات الكلية من الميثان التي ترجع إلى نشاط البشر : في أعلى والقاع تبعا للنشاط

معدلات انبعاث الميثان من حقول الأرز المغمورة تتفاوت من ٥ إلى ٩٠ جم لكل متر مربع خلال موسم النمو (Cao et al., 1996). تحدث عمليات مشابهة في المناطق اللا هوائية من المحيطات حيث كانت المواقع الرئيسية هي المنطقة الشاطئية ومصبات الأنهار . النشاط يسود كذلك في النمل الأبيض الذي يتغذى على الخشب أو المادة العضوية في التربة أو تعيش تكافليا مع الفطريات والمادة العضوية التي تستهلك بواسطة النمل الأبيض تتحول بواسطة البكتريا اللا هوائية في معدتها لإنتاج كميات محسوسة من الميثان من العديد من الأكوام الجديدة للنمل الأبيض التي ظهرت بسبب تصفية الأرض . ولو أن تقديرات الإسهامات العالمية للنمل الأبيض تختلف كثيرا فإن الجميع أجمع على أن مفصليات الأرجل هذه تعتبر مصادر هامة .

على المستوى العالمي فإن كمية الميثان التي تتأكسد ميكروبيولوجيا تكون في نطاق ١٠% من الكمية الكلية التي تتحطم (الجدول ١٠ - ٥) . عدد من البكتريا المختلفة المؤكسدة للميثان والتي يطلق عليها متغذيات الميثان تم عزلها في مزرعة نقية ودرست تحت الظروف الصناعية . تقوم هذه البكتريا بعمليات الأكسدة التالية :



من هذا التفاعل يتضح أن هذه البكتريا هوائية وكقاعدة عامة فإنها تستخدم الميثان ولكن قليل أو عدم استخدام مصادر كربون أخرى للنمو . البكتريا الأخرى قادرة على إجراء التمثيل التصادفي ولكنها لا تنمو على الميثان . يبدو أن النشاط في الطبيعة يكون نتيجة للكائنات التي تتغذى على الميثان عما هو الحال مع مجاميع الكائنات الدقيقة الأخرى. هذا ولو أن الكائنات الخاصة التي تهدم الميثان عند مدى التركيزات الموجودة في الطبيعة غير معروفة كما اتضح من الاختلافات في القابلية (Km) للغاز الخاص بالكائنات في التربة وتلك التي درست في المزرعة (Conrad , 1996) بالإضافة لدورها في تحطيم الميثان في الغلاف الجوي فإن متغذيات الميثان تكون هامة وذات دور مؤثر في خفض الكمية التي تنبعث من حقول الأرز المغمورة والأراضي الرطبة وهي تفعل ذلك بواسطة العيش في طبقة هوائية رقيقة فوق التربة اللا هوائية وتؤكسد الميثان وتتحرك لأعلى من المنطقة ناقصة الأكسجين Anoxic . لقد تم تناول الحدود الحرجة للوسائط غير الغازية ولكن الانهيار الحيوي للوسائط الغازية قد يكون له حدود حرجة أيضا ، لذلك فإنه عند التركيزات المنخفضة جدا يتوقف أكسدة الميثان . هناك كائنات لا هوائية غير موصفة قادرة كذلك على أكسدة الميثان وقد تلعب دورا في تحول الميثان في رواسب البحار .

من المدهش أن معدلات الانهيار الحيوي للميثان متشابهة في الأراضي عند الارتفاعات المختلفة وفي النظم البيئية المختلفة . بالإضافة إلى ذلك فإن درجة الحرارة لا يكون لها تأثير ملحوظ على هذه العملية والتي لها دور على التحولات الميكروبية الأخرى.

يبدو أن السبب يتمثل في مقدرة مجاميع البكتيريا المتغذية على الميثيل في الأراضي المهيأة لأكسدة الميثان أكبر من معدل انتشار الغاز من الغلاف الجوي الأعلى إلى المواقع في التربة التي تؤدي الكائنات دورها عندها .

أكاسيد النيتروز Nitrous oxide

أكسيد النيتروز في الغلاف الجوي ذات اهتمام من الناحية العملية لسببين . السبب الأول أنه ماص جيد للأشعة تحت الحمراء ومن ثم فإنه غاز صوب . على أساس الوضع الجزيئى فإن هذا المركب أكثر فاعلية ١٠٠ مرة أكثر من ثاني أكسيد الكربون . لقد قدر العديد من الباحث أن هذا الغاز يساهم بمقدار ٢ - ٦% في تأثير الصوب . السبب الثانى أن هذا الغاز بالضرورة حامل ومن ثم لا يتحطم بسهولة في طبقة التروبوسفير ولكنه ينتشر ببطء من مستوى الأرض خلال التروبوسفير وأكسيد النيتروجين NO ينشأ من NO₂ التى تتداخل وتحطم الأوزون في الاستراتوسفير بسبب أن NO تستهلك في تحطيم الأوزون يعاد تكوينها فإن العملية تكون عبارة عن عملية تحفيز ضرورية .

يتكون الأوزون بفعل ضوء الشمس على الأكسجين (O₂) لإعطاء أكسجين ذرى (O) وهذا يتفاعل بسرعة لتكوين الأوزون O₃ . فى الاستراتوسفير يكون الأوزون ماص فعال للأشعة فوق البنفسجية ومن ثم يقلل من شدة الضوء فوق البنفسجى والذي يصل إلى سطح الأرض . إذا كان تركيز الأوزون في طبقة الاستراتوسفير منخفضاً وبفعل ND الذى يتكون من N₂O) وكذلك بواسطة أكاسيد الكلورين التى تتكون من الكلوروفلوروكربون) فإن كثير من الأشعة فوق البنفسجية سوف تخترق الغلاف الجوى وتصل إلى الأرض مما يؤدي إلى زيادة فى سرطان الجلد ومن الممكن حدوث أضرار فى العيون فى الإنسان وكذلك إحداث تأثيرات ضارة على الإنتاج المحصولى ونمو البلانكتون .

الدور السائد للكائنات الدقيقة كمصدر لأكسيد النيتروز N₂O تأكد فى الحال من الميزان أو الميزانية العالمية لهذا المركب (الجدول ١٠ - ٦) ولو أن قيمة أو حجم المصادر المختلفة محل عدم اتفاق فإنه لا يوجد خلاف على أن العمليات الميكروبية فى الأراضي والمحيطات تساهم بأكثر من الثلثين وربما أكبر من ٩٠% من أكسيد النيتروز الذى يدخل الغلاف الجوى . ولو أن الإسهامات النسبية للأراضي الزراعية التى يتم زيادة خصوبتها بالأسمدة أو جعلها مراعى أو غابات والمحيطات بعيدة عن التصديق .

بالرغم من عدم اليقين عن قيمة وكميات المصادر المختلفة فإن الكائنات الدقيقة تؤكد وبشكل غير مباشر أنها المساهمات الكبرى فى سرطان الجلد .

تحليل مراكز الجليد وقياس المستويات فى الغلاف الجوى والنمذجة توضح أن تركيز N₂O فى الغلاف الجوى قبل الثورة الصناعية (منذ ١٥٠ سنة مضت) كان تقريباً ٢٨٥

جزء في البليون حجمى PPbv ولكنها زادت بالتدريج بعد ذلك . لقد كانت الزيادة ملحوظة بوجه خاص فى الوقت الراهن (الشكل ١٠-٣) والتركيز الحالى يقارب ١٠^٢ PPbv . فى الوقت الحالى ارتفع التركيز بمقدار ٠,٢ - ٠,٣ % كل سنة . يبدو أن الزيادة ترجع إلى التغير فى استخدام الأرض ، الكميات الكبيرة من الأسمدة الكيميائية التى تستخدم لإنتاج الغذاء ، الكميات المتنامية من السباخ البلدى التى تتأتى من الأعداد الكبيرة من الأبقار والزيادة فى احتراق الوقود الحفرى . N₂O من الثلاثة المصادر الأولى من بين الأربعة أنت من التحولات الميكروبية .

جدول (١٠-٦) : الميزان العالمى لأكسيد النيتروز N₂O

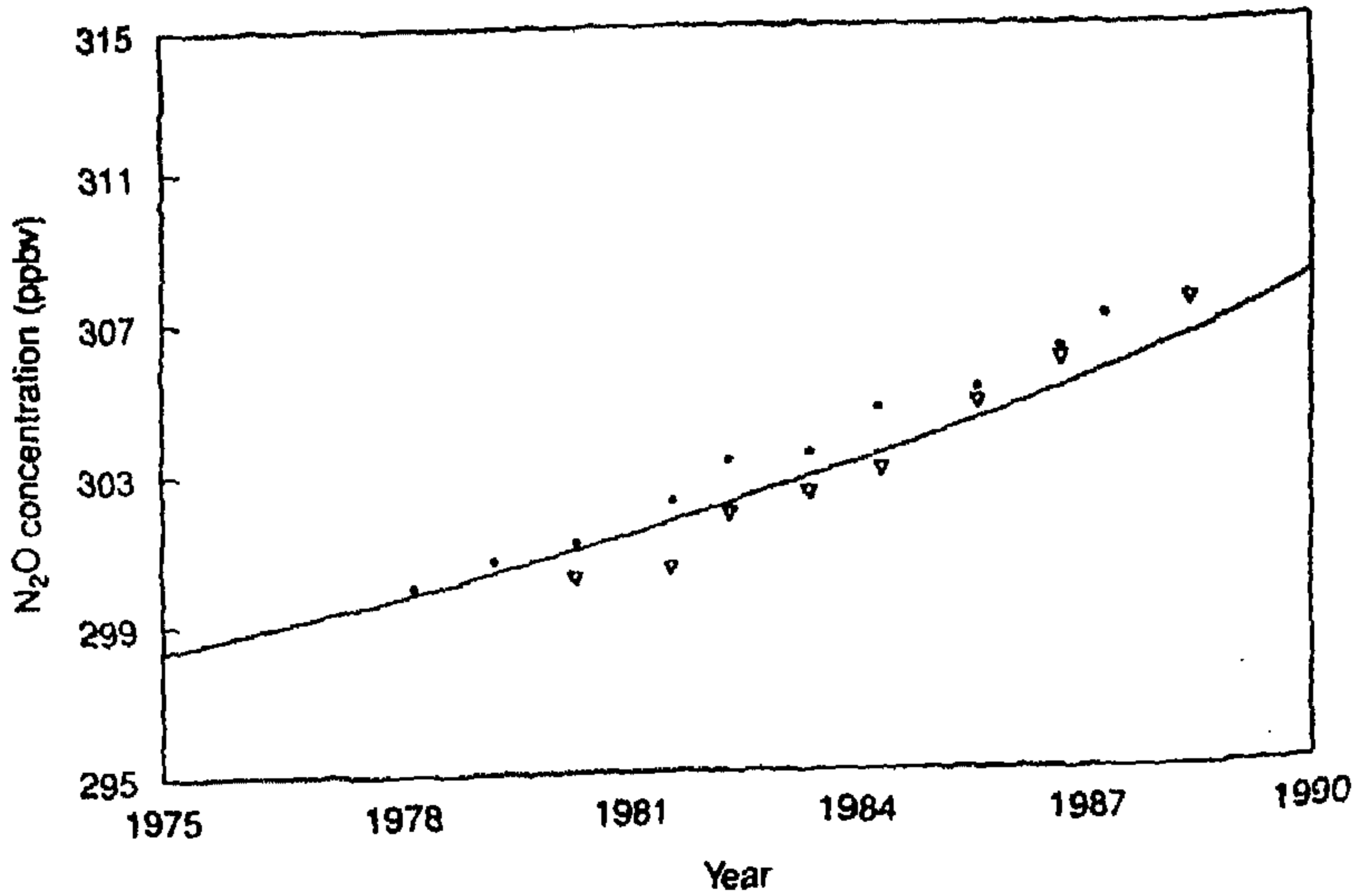
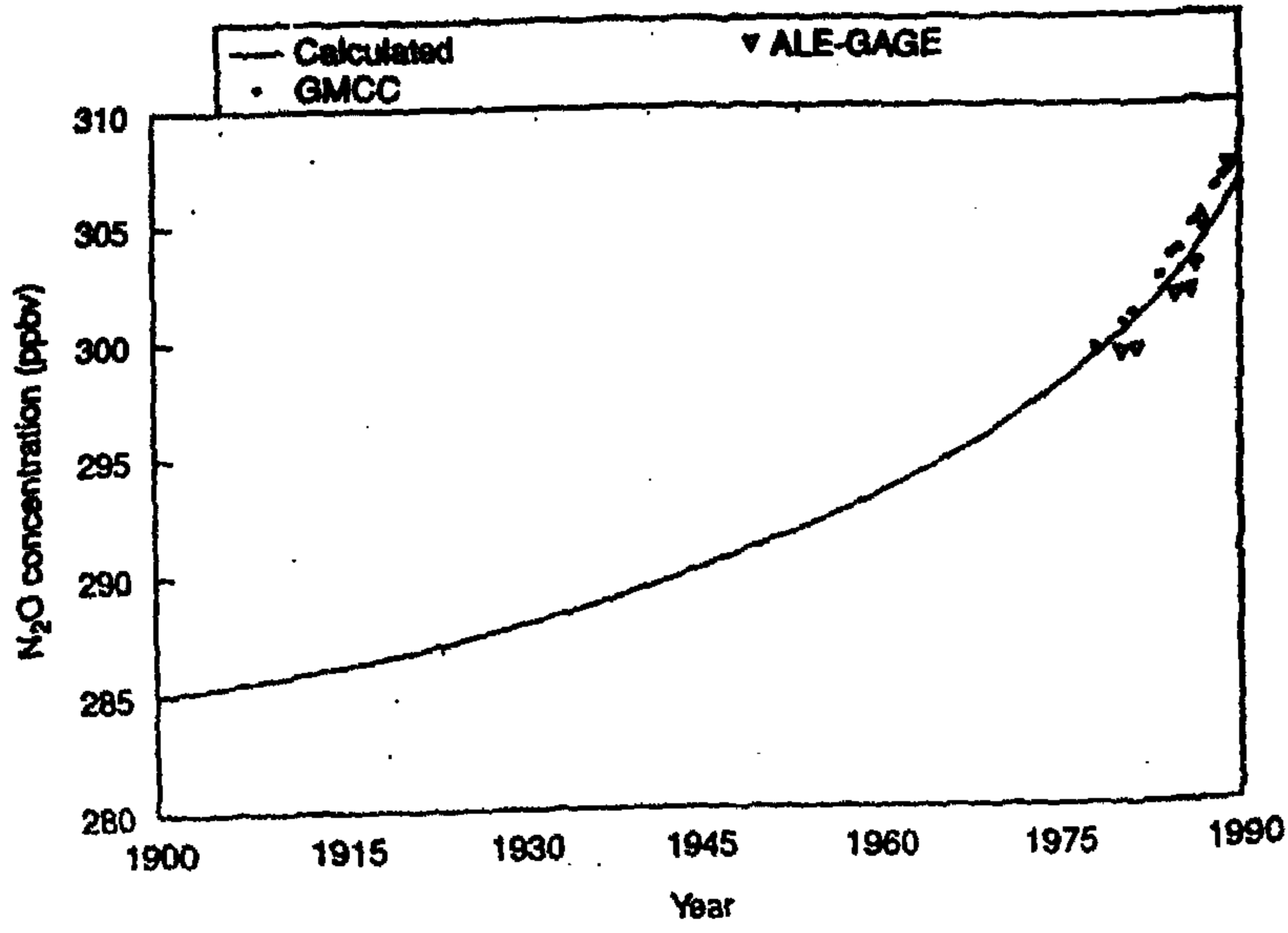
Contribution	KgN x 10 ⁹ / year		
	McElroy and Wofsy (1986)	Davidson (1991)	Others refetences
Sources			
Microbial			
Ocean	2	2	7 - 10 ^a
Fertilized soil	0.8	0.5	
Grasslands	0.1	0.1	0.16 ^b
Forests	7.5 - 7.9	4.4 - 5.6	
Cultivated soil			4.0 ± 0.8 ^c
Fertilizer			1.19 ^d
Manure			1.06 ^d
Nonmicrobial			
Biomass burning	0.7	0.1 - 0.3	0.5 ^d
Fossil fuel combustion	4	< 0.1	0.75 ^d
Industrial			0.50 ^d
Sinks			
Stratospheric reactions	10.6		10.0 ± 3.0 ^e
Accumulation in stratosphere	3.5		3.8 ± 0.8 ^e

^aBange et al. (1996) .

^bMosier et al., (1996)

^cBeauchamp (1997)

^dKroeze (1944) .



شكل (١٠-٣) : تركيز N_2O في الغلاف الجوي بعد أوقات مختلفة . البيانات مأخوذة من الحصر العالمي واستكشاف التغيرات المناخية (مشروع GMCC) ، تجربة فترة حياة الغلاف الجوي وتجربة الغازات في الغلاف الجوي على مستوى العالم (ALE - GAGE) والحسابات . مأخوذة من Kroeze ، 1994 .

المصدر النهائي للنتروجين هو N_2O المنبعث من الأراضي والمياه وهو :

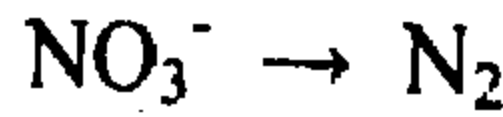
أ - النباتات أو البلاكتون المتبقية ، التربة أو المادة العضوية في المحيطات ، أو مخلفات الحيوانات التي تحلل وتحدث لها معدنة لإنتاج الأمونيوم .

ب- اليوريا وأملاح الأمونيوم أو غيرها من المخصبات الكيميائية التي تضاف لأرض المزرعة . اليوريا تتحلل ميكروبيولوجيا كذلك لإنتاج الأمونيوم . في بعض الحالات N_2O قد ينشأ من أسمدة النترات . الأمونيوم ينشأ من المصادر العضوية أو اليوريا أو التي تضاف كأسمدة وهي تتأكسد أساسا إلى النترات تحت الظروف الهوائية في الأراضي والمياه . هذا التحول يعرف بالنترنة Nitrification ويمكن أن تجرى بواسطة البكتيريا ذات التغذية الذاتية الكيميائية أو بواسطة الفطريات والبكتيريا عضوية التغذية . المغذيات الذاتية الكيميائية التي درست بكثافة تحصل على الطاقة اللازمة لها من أكسدة الأمونيوم إلى نترت أو نترات ومن ثم فإن التحول هو عملية في خطوتين كل منها يتطلب أكسجين .



على العكس فإن المتغذيات على المواد العضوية لا تحصل على الطاقة من الأكسدة وتتطلب وسيط عضوي كمصدر للطاقة . ولو أن العديد من الفطريات والبكتيريا التي تتغذى على المواد العضوية اتضح أنها تقوم بعملية النترنة في المزرعة ولكن أى من هذه الأجناس هام في الطبيعة غير معروف . النترت لمتغذيات المواد العضوية . الأهمية النسبية للكائنات ذاتية التغذية وعضوية التغذية في إجراء النترنة في الطبيعة تظل موضوع للجدال ولكن الأدلة التي توفرت أدت الاقتراح بأن المغذيات الذاتية تسود في الأراضي على قيم حموضة قريبة من التعادل وأن المغذيات العضوية تمثل الوسائل الرئيسية لتكوين النترات في البيئات الحامضية التي تحدث فيها النترنة .

تحت الظروف اللا هوائية أو في الأراضي الهوائية مع المواقع الدقيقة اللا هوائية فإن عدد من أجناس البكتيريا تستخدم النترات كمستقبل للإلكتروناتها وتختزل النترات أساسا إلى N_2 :



البكتيريا المزيلة للنروجين Denitrifying توجد بوفرة وقد تكون في غاية النشاط ولكنها تعتمد في البداية على الظروف الهوائية لتوليد النترات وبعدئذ على الكائنات اللا هوائية في خطوة إزالة النروجين . تقريبا جميعها بكتيريا مغذيات عضوية . هذا ولو أنه يوجد قليل من البكتيريا تستطيع إزالة النروجين عندما يكون الأكسجين متاح ولو أن الدليل على أهميتها في الطبيعة نادر .

كلا إزالة النترات والنترة للمغذيات الذاتية الكيميائية في العموم ليست كمية وليس كل النتروجين في النترات المختزل يتحول إلى نتروجين N_2 وليس كل النتروجين من أكسدة الأمونيوم تتحول إلى نترات . في كلا العمليتان فإن N_2O وفي العادة كميات أصغر من NO قد تتحرر . المسارات البيوكيميائية لكلا النترة للمغذيات الذاتية الكيميائية وإزالة النترة أو التفاعلات التي تتضمن المنتجات التي تكونت لا حيويًا من هذه المواد المتوسطة وأظهرت أن N_2O , NO قد تتكون . هذا ولو أنه كما في مسارات هدم المركبات العضوية فإن المادة المتوسطة أو المنتج الذي ينشأ داخل الخلية للبكتيريا أو الفطريات قد يحدث لها تمثيل لاحق ومن ثم لا يظهر شيئاً في البيئة المحيطة . هذا ولو أن الدراسات على الكائنات الدقيقة فردياً وعينات الأراضي والمياه أجريت واختبرت في المعمل وقد أكدت وسائل التقييم في الحقل أن N_2O , N تنتشر .

الميكانيكية البيوكيميائية لإزالة التربة تتضمن تحول تدريجي للنترات إلى النتروجين

: N_2



أكسيد النتريك (NO) قد لا يكون هو نفسه المادة المتوسطة ولكنها قد تكون في اتزان مع المادة الوسيطة الفعلية . بعض البكتيريا المزيلة للنترات تفرد بنترت ، N_2O ، NO في المزرعة ولكن الأنواع الأخرى قد تفرد اثنين أو واحد أو لا تفرد أى من هذه الوسائط . بالإضافة إلى ذلك فإن بعض الفطريات تكون N_2O هوائياً من النترات ولا يوجد دليل أنها تمثل أهمية في الطبيعة . من الممكن كذلك أن N_2O أو NO قد تتكون لا حيويًا في الطبيعة بواسطة تفاعل يتضمن واحد أو أكثر من المواد الوسيطة أو منتجات إزالة النتروجين خاصة في التفاعلات التي تتضمن النتريت . في بعض الأحيان يوجد ثانى أكسيد النتروجين (NO_2) منبعثاً من التربة ولا تميل للقبول بأن هذا المركب نفسه عبارة عن منتج بيوكيميائي وقد ينشأ في التفاعل الذي يتضمن واحد من المنتجات الميكروبية الفعلية أو قد يكون ناتج من التفاعل غير الحيوى بين NO , O_2 الذائب في ماء التربة أو الأكسجين O_2 في المسام المملوءة بالغاز .



العمليات المرتبطة بانبعاث NO سوف نتناولها فيما بعد .

يوجد جدل عن الإسهامات النسبية لعمليات إزالة النتروجين والنترة إلى نشوء N_2O في الطبيعة . بعض العلماء يعضد عملية واحدة والآخرين يعضدون عملية أخرى . عندما يتم غمر الأرض المحتوية على النترات بالماء أو عندما تكون تحت العمليات والكائنات اللا هوائية أو في الماء ناقص الأكسجين المحتوى على النترات تكون عملية إزالة

النيتروجين هي مصدر N_2O . هذا بينما في الأراضي أو المياه التي تعتبر هوائية فإن NO , N_2O قد تنشأ خلال أكسدة الأمونيوم ولكن من الممكن كذلك أن النترات الذي تكون في النترية ينتشر في البيئة الدقيقة اللا هوائية حيث أن النترات تختزل وتعطى NO , N_2O . مما لا جدال فيه أن N_2O من أصل ميكروبي .

على المستوى العالمي فإن الكائنات الدقيقة لا يبدو أنها مغطس كبير لمركب N_2O والطريق الرئيسي الذي يحدث التحطم من خلاله يتمثل في التفاعلات التي تحدث في الاستراتوسفير . هذا ولو أنها وبسبب مقدرتها على تمثيل المركب فإنها وبدرجة معينة تعتبر وسائل لتحطيمها . في الحقيقة وكما تظهر المعادلة الخاصة بالميكانيكية البيوكيميائية أن N_2O هو بادئ النيتروجين N_2 فإن كميات ضخمة من N_2O تتكون في عملية إزالة النيتروجين ويجب أن تتحطم في المواقع الدقيقة اللا هوائية قبل أن تترك الأرض وتتدخل الهواء فوقها . هذا التحطيم اختزالي ، تحول لا هوائي . توجد أدلة أن العينات من التربة والبكتريا في المزرعة يمكن أن تقوم بهدم N_2O تحت الظروف الهوائية ومن ثم يجب أن يؤخذ في الاعتبار لميكانيكية الأكسدة لتحطيم هذا الغاز .

أكسيد النترينك Nitric oxide

تقييم أهمية NO يجب أن تربط هذا الغاز مع NO_2 بسبب أن NO يتأكسد في الغلاف الجوي إلى ثاني أكسيد النيتروجين (NO_2) . خليط الغازين يرمز إليه بوجه عام NOx . من بين أسباب الاهتمام بالخليط NOx ما يلي :

أ - أنه يشترك في التفاعلات في التروبوسفير والتي تؤدي إلى تكوين الأوزون O_3 . في سلاسل من الخطوات التي تتضمن أن الأوزون مع الخليط NOx وكذلك الأيدروكربونات وضوء الشمس والضبخان الضوء كيميائي تتكون .

ب - في الضبخان الضوء كيميائي فإن الأوزون الذي يتكون يؤثر على وظائف السرنتان ويفاقم حدوث الربو ويسبب تأثيرات ضارة أخرى على صحة الإنسان . الأوزون سام كذلك للنباتات وهو مسئول عن تدهور الأشجار والغابات . الضبخان الضوء كيميائي يسبب التهابات الأعين كذلك .

ج - كلا NO , NO_2 تسبب سمية نباتية مباشرة . التركيزات الصغيرة مثل ٠,٦٠ PPmv من NO أو ٠,٢٥ PPmv من NO_2 تضر بالنباتات . تأثيرات التركيزات أقل من واحد PPmv تتضمن خفض النمو ونقص البناء الضوئي والشيخوخة المبكرة ونبول الأوراق .

د - NOx تتدمج مع بخار الماء في التروبوسفير ومن ثم تتحول إلى حامض نترينك وهو المكون الرئيسي للمطر الحامضي . المطر الحامضي يظهر في اتجاه الرياح من

انبعاثات NO_x , SO_2 وترسيب هذا المطر الغنى بحامض النتريك وحامض الكبريتيك أو كلاهما قد يكون تأثير مدمر على البحيرات ونظم الغابات .

الوزن أو الميزانية العالمية لغاز NO في الغلاف الجوي موضحة في الجدول (١٠-٧) . ولو أن الكميات المنفردة ميكروبيولوجيا أقل من تلك الواردة من مجموع حرق الكتلة الحيوية واستهلاك الوقود الحفوري والإضاءة وأكسدة الأمونيا في الغلاف الجوي فإن الكمية ما تزال جوهرية . بالإضافة إلى ذلك فإنه على المستوى الإقليمي في المناطق التي يكون فيها الحرق واستهلاك الوقود قليلا كما في العديد من الغابات والمراعي فإن الإسهام الميكروبي النسبي قد يكون سائدا . المغطسين هما الترسيب الجاف والمبتل ، الترسيب المبتل يشير إلى عودة الملوثات للأرض مع ماء المطر أما الترسيب الجاف يشير إلى الانمصاص المباشر للملوثات بواسطة الأراضي والمحيطات والمياه الأرضية والنباتات .

جدول (٧-١٠) : ميزان أو ميزانية غاز NO على المستوى العالمي

Contribution	KgN x 10 ⁹ / year		
	Logan (1983)	Conrad (1990)	Wuebbles and Edmonds (1991)
Sources			
Microbial			
Soil	8 (4-6)	1 - 20	1 - 15
Ocean ^a	< 1		< 1
Nonmicrobial			
Biomass burning	12 (4-24)	2 - 40	4 - 24
Fossil fuel combustion	21 (14-28)	8 - 28	15 - 25
Lightning	8 (2-20)	1 - 20	8
Ammonia oxidation	1 - 10	1 - 10	
Sinks			
Wet deposition	12 - 42		
Dry deposition	12 - 22		
Total			25 - 85

^aMicrobial or photochemical .

التدفق الثانى لغاز NO من التربة للغلاف الجوى تميل الاتزان بين تكوينه وتحطيمه وكمية هذا التحطيم قد تكون كبيرة ومن ثم فإن القليل يهرب من الاراضى أو المياه التى تتكون فيها . البكتيريا التى تزيل النتروجين يمكن أن تختزل NO إلى N_2 بسبب أن المركب الأول يعتبر مادة وسطية أو يكون فى اتزان مع المادة الوسيطة فى مسار إزالة النتروجين . لذلك فإنه ولو أن تقديرات المغاطس على مستوى سطح الأرض لم يظهر أى دور تقليدى لصالح الكائنات الدقيقة فإن دورها الفعلى يجب أن يكون كبيرا جدا لأنها تحطم NO وفى النهاية تحول إلى N_2 (كمية ضخمة منه تتبعث إلى الغلاف الجوى) . هذا يمثل مغطس لا هوائى .

بالإضافة إلى ذلك فإن NO يتحطم فى الاراضى بواسطة التفاعلات اللا حيوية ويمكن أن تمثل هوائيا . لذلك فإنه حتى لو كانت عملية إزالة النتروجين لا تمثل مغطس مؤثر فإن غاز NO قد يمثل فى الاراضى تحت ظروف وجود الأكسجين Oxic وقد تتحول إلى نترات . هذا التحول ميكروبي لأنه يقل بواسطة تعقيم التربة فى الأوتوكلاف . البكتيريا التى تتغذى على المواد العضوية قادرة على إجراء هذه الأكسدة . هذا ولو أن دور هذه العملية الهوائية فى الطبيعة تظل غير مؤكدة .

أول أكسيد الكربون Carbon monoxide

العديد من التأثيرات غير المرغوبة ترتبط بالزيادة فى أول أكسيد الكربون . هذا الغاز شديد السمية على الإنسان والمستويات القليلة معروف عنها أنها تسبب أضرار خطيرة . أول أكسيد الكربون CO يعتبر مغطس رئيسى لقواعد الأيدروكسيل OH فى الغلاف الجوى وتحطيم OH بواسطة التركيزات الزائدة من CO تسبب تغيرات هامة فى التروبوسفير بينما خفض OH يزيد من التركيز وفترة حياة الغازات التى تتفاعل مع OH . أول أكسيد الكربون هام كذلك بسبب أن زيادة التركيز تؤدي إلى ارتفاع مستويات الأوزون فى التروبوسفير .

الوزن أو الميزانية العالمية لأول أكسيد الكربون أوضحت أهمية النشاط الميكروبي كمصدر ومغطس (الجدول ١٠-٨) . لقد قدر أن ¼ كمية أول أكسيد الكربون تنشأ وعلى الأقل بشكل غير مباشر من التحولات الميكروبية وأساسا فى التربة . المصدر الفعلى ليس هو CO نفسه ولكنه الميثان CH_4 الذى ينشأ بواسطة البكتيريا اللا هوائية ، تحرك الميثان إلى الغلاف الجوى حيث يتأكسد لا حيويا إلى CO فى تفاعل مع الأيدروكسيل OH . بالإضافة إلى ذلك فإنه ولو أن تقديرات حجم المغطس الميكروبي تختلف بشكل كبير فإن المجتمعات الميكروبية فى التربة تمثل مغطس كبير واضح .

الإسهام الكمي للمحيطات كمصدر عالمي ودور الكائنات الدقيقة فى المحيطات غير مؤكد . القيم الأقل من ٩ والعالية ٢٢٠ × ١٠ كجم CO / سنة اقترحت . كلا العمليتان

وهما الأكسدة الضوئية للمادة العضوية الذائبة والعمليات الميكروبية عرفت كمصادر بحرية محتملة (Erickson , 1989) . هذا ولو أن عدد من البحوث أظهرت المقدرة الميكروبية لهذا العمل .

التركيز في الغلاف الجوي يتراوح من ٥٠ وحتى ١٧٠ Ppmv التركيز يزداد بمعدل حوالي ١% كل سنة وحتى عند المواقع البعيدة من التلوث في المناطق الحضرية ومن ثم يصبح التروبوسفير أعلى في محتوى أول أكسيد الكربون (Khalil and Rasmussen , 1990)

جدول (٨-١٠) : وزن أو ميزانية أول أكسيد الكربون على المستوى العالمي

Cotribution	Kg O 10 ⁹ / year	
	Khalil and Rasmussen (1990)	Seiler (1974)
Sources		
Microbial		
Oxidation of methane ^a	600	
Oceans (microbial) ^b	40	
Nonmicrobial		
Biomass burning	680	
Fossil fell combustion	500	
Oxidation of nonmethane hydrocarbonsc	690	
Plants	100	
Sinks		
Microbial degradation in soil	250	450 ^d
Stratospheric reactions		110

^aAtmospheric oxidation of methane that is chiefly produced by microorganisms in the biosphere .

^bRelative contributions of microorganisms and photochemical reactions are uncertain.

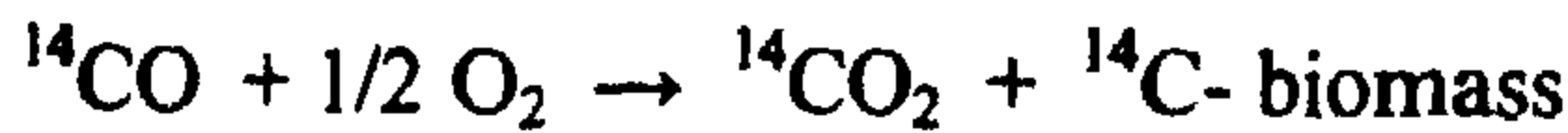
^cSome of these hydrocarbons are produced by microorganisms.

^dOther values : 7 - 10 (Potter et al., 1996) and 410 (Bartholemew and Alexander , 1981).

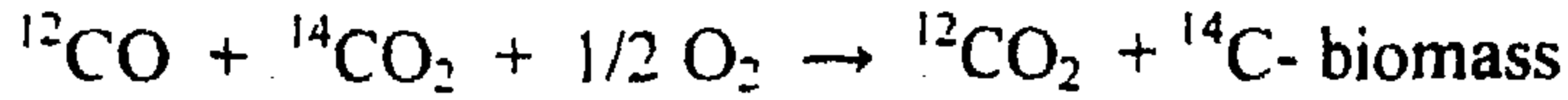
من منطلق القيم العددية للأكسدة اللا حيوية للميثان في الغلاف الجوي كمصدر كربون سائد أو غير مباشر فإن تقييم تكوين أول أكسيد الكربون ميكروبيا يجب أن تأخذ

فى الاعتبار المناقشة التى ذكرت قبلا عن إنتاج الميثان بواسطة الميكروبات اللا هوائية . بالإضافة إلى ذلك فإن الأراضى والمحيطات تنتج أول أكسيد الكربون ولكن فى كلا البيئتان فإن هذا الإنتاج قد ينشأ من التحلل اللا حيوى للمادة العضوية تحت تأثير ضوء الشمس . حقيقة أن إنتاج CO من التربة لا يزال بواسطة المثبطات أو التعقيم الحرارى فى الأوتوكلاف أدى إلى الاقتراح بأنه فى غياب الإسهام الحيوى فإن عدد من البكتريا والطحالب والفطريات فى المزرعة والكائنات اللا هوائية غير الموصفة فى المفاعل الحيوى تنتج الغاز .

الدور الحيوى المباشر فى دورة أول أكسيد الكربون (على عكس تكوين أول أكسيد الكربون لا حيويًا من الميثان) تأكد من الميزان العالمى واختبارات العينات البيئية . العديد من أجناس البكتريا تستطيع استخدام أول أكسيد الكربون كمصدر للكربون والطاقة . كلا البكتريا الهوائية واللا هوائية توجد بين أنواع بسيدوموناس ، ستربتومايسيس والباسيلليس والنوكارديا والميكروباكتير يوم والكلوستريديوم . البعض يستخدم أول أكسيد الكربون كمصدر للطاقة وليس كمصدر للكربون ومن ثم تعمل كمتغذيات كيميائية ذاتية . فى العملية التى تجرى بواسطة الكائنات التى تستخدم CO كمصدر للكربون أو الطاقة فإن CO يتحول إلى ثانى أكسيد الكربون CO₂ . هذا ولو أنه فى بعض الميكروبات اللا هوائية التى تستخدم أول أكسيد الكربون قد تكون حامض خليك كذلك من CO والميكروبات التى تكون الميثان Methanogors قد تحول إلى الميثان . العديد من أجناس الفطريات والطحالب الخضراء قادرة كذلك على أكسدة CO إلى CO₂ . من سوء الطالع أن البحوث على هذه الكائنات الدقيقة تتضمن دائما تركيزات CO أعلى كثيرا مما يحدث فى الطبيعة . الكائنات الدقيقة فى التربة التى تزيل CO من الوسط الغازى لا تستخدم CO كمصدر للكربون . إذا قامت باستخدام كمصدر للكربون فإن ¹⁴CO₂ النظير المشع يغرس فى الكتلة الحيوية للأرض ولكن هذا لا يحدث . كما أن هذه الكائنات الدقيقة ليست ذاتية التغذية والتى تستخدم CO كمصدر للطاقة . إذا كانت ذاتيات التغذية مشتركة فى إزالة المستويات المحيطة من CO ومن ثم فإن إضافة ¹⁴CO₂ إلى الأراضى التى حدث فيها أكسدة لأول أكسيد الكربون ¹⁴CO لا يغرس فى الكتلة الحيوية للتربة . هذه التجارب يمكن تلخيصها فى معادلتين . إذا تم ربط النمو مع البكتريا التى تتغذى على المواد العضوية فإن الكتلة الحيوية - ¹⁴C يجب أن تتكون فى ظروف الاختبار هذه :



إذا كانت البكتريا ذاتية التغذية مسئولة فإن الكتلة الحيوية - ¹⁴C سوف تظهر عندما يتم تحضين التربة مع ثانى أكسيد الكربون المعلم إشعاعيا ¹⁴CO₂ (فى وجود ¹²CO) حيث أن ذاتيات التغذية تستخدم ثانى أكسيد الكربون كمصدر للكربون الذى تحتاجه .



الكتلة الحيوية المعلمة إشعاعياً لا تظهر . بعملية يتم فيها استبعاد البكتيريا عضوية التغذية التي تستخدم CO كمصدر للكربون وذاتية التغذية التي تستخدم كمصدر للطاقة تم الاستنتاج بأن الكائنات الدقيقة المسؤولة تعمل بواسطة التمثيل التصادفي لأول أكسيد الكربون CO في أكسدة بسيطة .



العملية في أغلبها ميكروبية وليست لا حيوية حيث أن كميات كبيرة من CO لا تتأكسد في التربة المعقمة بواسطة الأوتوكلاف أو أشعة جاما .

الإيدروكربونات غير الميثانية No methane hydrocarbons

العديد من الإيدروكربونات الأليفاتية بالإضافة إلى الميثان وعدد من الإيدروكربونات العطرية تساهم في تلوث الهواء . كما هو واضح في الجدول (٨ - ١٠) فإن المصدر الأكبر لأول أكسيد الكربون CO (قدرت بمقدار 690×10^9 كجم / سنة) ينشأ من أكسدة الإيدروكربونات غير الميثانية في الهواء . بعض من هذه الإيدروكربونات عبارة عن مواد متفاعلة في الخطوات التي تؤدي إلى تكوين الأوزون في الهواء . الاثيلين وهو أحد هذه المركبات بتركيزات منخفضة جداً ذات تأثير كبير على نمو النباتات ويؤثر على عدد من العمليات المرتبطة بتطور النباتات .

لقد تم الاهتمام بالاثيلين بشكل خاص بسبب تأثيراته الخطيرة على النباتات . كما هو واضح في الجدول (٩ - ١٠) فإن المصادر الرئيسية لهذا الكين تكون حيوية من الأراضي أساساً وجزء كبير من هذا المصدر ميكروبي . البعض الآخر ينشأ كذلك من مياه البحار ومن النباتات . العديد من الإيدروكربونات ثلاثية الكلور وجدت في الهواء فوق المحيط الاطلنطي الغربي كما تم الكشف عن الاثيلين والاثيان والأستيلين في الهواء فوق المحيط الباسفيكي على بعد مسافة كبيرة من أية مصادر أرضية (Robinson et al., 1973) . لقد وجد الأستيلين في المحيط الباسفيكي والهندي بتركيزات أكبر مما كان متوقفاً إذا كان ماء البحر والغلاف الحيوي في اتزان مما يوضح أنه ينتج في مياه البحار ثم ينبعث في الغلاف الجوي . من القيم التي تحصل عليها تم تقدير أن الانفراد العالمي للأستيلين من بينات البحار هي $0.2 - 1.4 \times 10^9$ كجم / سنة . ماء البحر يحتوي كذلك على البروبيلين ، ١ - بيوتين والاثيان وبعض منها يحتمل هروبه إلى الهواء . هناك ميل أن كثير أو معظم هذه الإيدروكربونات الغازية تنتج في مياه البحار نتيجة للنشاط الميكروبي ولو أن بعضها قد يكون نتاج التحطم الضوئي الكيميائي لإخراجات الطحالب (Wilson et al., 1970) . لقد تم الكشف كذلك عن الأستيلين والاثيان والبروبان ون

أيزوبيوتان فى الهواء فى المواقع غير البحرية البعيدة عن المصادر الحضرية والصناعية ومن ثم فإن التكوين الحيوى فى البيئات الأرضية يحدث (Forman , 1981) .

تكوين الاثيلين فى الاراضى وبواسطة المزارع النقية للعديد من البكتريا موثق جيدا . هذا الغاز ينتج بوجه عام بكميات كبيرة فى البرك المائية عما هو الحال فى الاراضى غير المغمورة بالماء والعديد من اجناس البكتريا والفطريات تملك هذا النشاط فى المزرعة النقية (Primrose , 1976) . بسبب ان القليل يتكون فى التربة المعقمة مقارنة بالغير معقمة فإن النشاط يكون ميكروبي ولكن المجاميع المسئولة فى الطبيعة تظل غير معروفة

جدول (٩-١٠) : الميزان العالمى للاثيلين

Contribution	Kg x 10 ⁹ year
Sources	
Biological	
Soils	23.3
Oceans	2.9 ^b
Nonbiological	
Biomass burning	7.1
Fossil fuel combustion	2.0
Sinks	
Reaction with OH	51.1
Reaction with O ₃	4.5
To stratosphere	1.7

^aFrom Sawada and Totsuka (1986) .

^bPlass - Dulmer et al (1995) estimate the emission to be 0.84×10^9 Kg year

الاثيلان والبروبان والبروبيلين والبيوتان تتكون كذلك فى الاراضى خاصة عندما تغمر بالماء او فى البرك ولكن الكميات تكون صغيرة . ولو ان نشوء هذه الكائنات والاكينات يحتمل ان تكون ميكروبية فإن انواع الكائنات الدقيقة التى تسبب هذا النشوء غير معروفة كذلك .

بعض النباتات يتطاير منها كميات كبيرة من اعداد المركبات كل منها قد يكون بسيط للكائنات الدقيقة فى الاراضى او المياه المجاورة . العديد من الاشجار تفرد او ينبعث منها ايزوبرين والتربينات الى الهواء ووجد ان الكمية الكلية من الايدروكربونات غير المثانية فى المناطق الريفية تقارب ١٠٠ جزء فى البليون كربون (Rasmussen , 1981) . ليست الاشجار فقط ولكن العديد من الحاصلات الحقلية والبستانية تفرد وتحرر ايزوبرين والعديد من التربينات بما فيها α , β - بينين , ميريسين , ليمونين , وبيتا - فيلياندرين

(Tingey , 1981) والانبعاثات العالمية السنوية لهذه الايدروكربونات تم حسابها بمقدار 250×10^9 كجم ايزوبرين و 147×10^9 كجم تربينات وكذلك 42×10^9 كجم مواد عطرية و 52×10^9 كجم برافينات (Muller,1992). التربينات (أساساً الليمونين ، الكامفين ، السابينين ، ٣-كارين ، الفاوبيتا - بينين) تتبعث كذلك من العينات المركزية من ارضية الغابات ومن ثم فإن الدور الميكروبي ممكناً .

لقد وجدت هذه المركبات فى مناطق بعيدة عن الحضر والتلوث الصناعى وهى البنزين ، التولوين ، الزيلينات وكل منها بتركيزات منخفضة كثيراً عن المناطق الحضرية (Ferman , 1981) .

من غير المؤكد أيا من هذه التربينات والمركبات العطرية البسيطة تتكون بواسطة الكائنات الدقيقة فى المواطن الطبيعية أو ما هو الإسهام الميكروبي النسبى لانبعاثات الالكانات والألكينات . هذا ولو أنه يوجد شك قليل فى أنها تنهار حيويًا عندما ينتشر الهواء المحتوى عليها إلى سطح الأرض أو المحيط . كمثال فإن الاثيلين يختفى عندما يتم تحضينه مع التربة والنشاط يلغى إذا تم تعقيم التربة . الحسابات من الدراسات المعملية أدت إلى الاقتراح بوجود مقدرة كبيرة لتحطيم هذا الملوث (Abeles et al., 1971) . هذا ولو أن هذه الأنشطة لم تؤخذ فى الاعتبار فى الميزانيات أو الموازين العالمية التى تم وضعها . البكتريا قادرة كذلك على استخدام الاستيلين كمصدر للكربون والكائنات الحية فى التربة تستطيع على نفس المنوال تمثيل البنزين فى الوسط الغازى . فى الحقيقة هناك احتمال أن كل من الايدروكربونات الاليفاتية والعطرية المتطايرة والتربينات سوف تنهار حيويًا كجزئيات فى الهواء التى أتت فى تلامس مع الأراضى أو الماء ومن ثم لا تقدم حد حرج .

هاليدات الألكيل Alkyl halides

العديد من المركبات الهالوجينية التى تتكون حيويًا هامة كملوثات هواء . مركبات البرومين مشهورة فى هذا الخصوص بسبب كفاءتها على الأساس الجزيئى فى تحطيم أوزون طبقة الاستراتوسفير . العديد من مركبات البرومين وجدت فى الغلاف الجوى ولكن المثيل بروميد (CH_3Br) على وجه الخصوص مصدر كبير ورئيسى لبرومين الغلاف الجوى . الجزئيات البرومينية تلعب دوراً كبيراً فى تحطيم الأوزون فى المنطقة القطبية الشمالية والجنوبية خلال التفاعلات الضوئية الكيميائية ولكنها تساهم كذلك فى استنزاف أوزون طبقة الاستراتوسفير فى المناطق غير القطبية . الاهتمام على مستنزفات الأوزون تركّز بشكل رئيسى على بروميد الميثايل CH_3Br ولكن البروموفورم هام كذلك .

الكائنات الدقيقة هامة فى التدوير العالمى للمثيل بروميد فى طريقتين (الجدول ١٠ - ١٠) . هذه تكون مصدر فى المحيطات ومغطس فى التربة . يلاحظ أن القيم الموجودة

فى هذا الجدول معبر عنها بالكيلوجرام $\times 10^6$ / سنة على عكس البيانات فى الجداول السابقة التى عبر عنها بالكيلوجرام $\times 10^6$ / سنة . يوجد عدم يقين كبير عما إذا كانت المحيطات مصدر صافى أو مغطس صافى لأن المحيطات ومن خلال أنشطة الطحالب والبلانكتون النباتية تفرد مركبات عضوية برومينية عندما توجد الكائنات المسنولة . هذا ولو أن المثل بروميد الذى يذوب فى المحيطات ويدخل الهواء يتكسر لا حيويًا وهذا قد يكون التحول السائد فى المياه التى لا توجد فيها الطحالب بوفرة .

جدول (١٠-١٠) : الميزان العالمى للمثل بروميد

Contribution	Kg $\times 10^6$ x year
Sources	
Oceans	3000 ^a
	26 – 100 ^b
Fumigant	5 – 80 ^a
	16 – 47 ^b
Biomass burning	10 – 50 ^c
Automobile exhaust	0.5 – 22 ^b
Sinks	
Microbial degradation in soil	42 \pm 32 ^d
Oceans	50 ^c

^aWever (1991) .

^bRistaino and Thomas (1997) .

^cOrmland (1996) .

^dShorter et al., (1995) .

الطحالب البحرية قادرة كذلك على إنتاج المثل بروميد والطحالب المرتبطة بالتلج القطبى يبدو أنه مصدر كبير فى كلا القطب الشمالى والجنوبى . فى هذه المناطق القطبية فإن الطحالب تكون منتجات برومينية هامة فى تحطيم الأوزون . لقد قدر Sturges et al. (1992) أن طحالب الثلج فى القطب الشمالى والجنوبى تفرد $10 - 150 \times 10^6$ كجم من الغازات البرومينية كل سنة . الانفراد السنوى العالمى للمثل بروميد قدر بحوالى 1000×10^6 كجم من جميع مصادر المحيطات و 10×10^6 كجم من طحالب البحار . (Wever, 1991) .

الحجم الكبير لإنبعاث المثل بروميد فى المناطق القطبية لا يشير الدهشة لأن الكتلة الحيوية للبلانكتون النباتية فى الغالب كبيرة كما فى الينابيع فى محيط القطب الشمالى . هذه النموات يبدو أنها تساهم فى التركيزات العالية فى هواء القطب الشمالى .

الطحالب التى تفرد الميثيل بروميد ، داي بروموميثان ($\text{CH}_2 \text{Br}_2$) وفى بعض الأحيان CH Br_3 ليست قاصرة على المناطق القطبية وقد توجد كذلك فى محيطات المناطق المعتدلة والأستوائية . الأنواع المسئولة وهى الطحالب الدقيقة البلانكتونية وبعض الطالب الراقية التى تمثل بين الحشائش البحرية . المياه أصبحت فائقة التشبع بهذه المنتجات البرومينية وبذلك تعتبر من مصادر الهواء (Wever , 1993) .

فى التربة ينهار الميثيل بروميد مع تكوين ثانى أكسيد الكربون والبروميد يحدث نشاط قليل فى غياب الأكسجين . بسبب أن المركب المضاد للفطر ليس له تأثير بينما المضاد الحيوى ضد البكتريا يثبط الأكسدة فإن التحول يبدو بكتيرى . ولو أن متغذيات الميثان تشترك فى العملية فإن البكتريا الهوائية الأخرى غير المعروف هامة كذلك . الانهيار يمكن أن يحدث كذلك فى عمود مياه البحيرات , Oremland , 1995 Rice et al., 1996 و Shorter et al., 1995 .

كلوريد الميثيل ($\text{CH}_3 \text{CL}$) يتكون حيوياً كذلك فى البحار . لقد تم تقدير الانبعاث السنوى بمقدار $2,5 - 10 \times 10^9$ كيلوجرام . المركب ينتج بواسطة البلانكتون النباتى وبواسطة مجاميع الطحالب وكذلك بواسطة الطحالب الكبيرة . يوجد مصدر أرضى كذلك لأن بعض الفطريات قد تقوم بتخليق المركب . العديد من الطحالب الكبيرة قادرة على تكوين الكلوروفورم (CH CL_3) الذى ينبعث إلى الهواء .

البحار قد تكون مصدر ليوديد الميثيل ($\text{CH}_3 \text{I}$) ومعدلات الانبعاث تقارب $0,3 - 2 \times 10^9$ كجم / سنة . من بين الكائنات البحرية القادرة على تخليق يوديد الميثيل أنواع البلانكتون النباتية والطحالب الكبيرة .

الروائح Odors

على عكس الاهتمامات العالمية والإقليمية للملوثات التى ذكرت قبلاً فإن هناك اهتمامات كبيرة بالمركبات التى تعطى روائح بواسطة الكائنات الدقيقة . الأخيرة ليست مثار المجتمع بشكل كبير ولكنها هامة بوجه خاص للناس الذين يعيشون بالقرب من مصدر أو مصادر هذه المركبات الضارة حيث تحدث تأثيراتها الصحية .

المنتجات كريهة الرائحة قد تكون من أصول عديدة . فى بعض الحالات يكون المصدر مصنع معالجة الصرف الصحى غير المناسب أو البرك الراكدة . الروائح الكريهة قد تنتج من كتل كبيرة من المواد النباتية أو الحيوانية التى تترك كى تتحلل . فى السنوات الحديثة تركز الاهتمام على منتجات التحلل الميكروبي اللا هوائى للسباخ الوارد من الأعداد الهائلة من الحيوانات الأليفة . لتحقيق الزراعة الجيدة وتقليل التكاليف والاستخدام النموذجى للمعدات يتم تركيز أعداد كبيرة من الأبقار والدواجن والأغنام والخنازير فى مساحات صغيرة وليس من الشائع وجود آلاف من الأبقار والأغنام وأحياناً

تصل أعدادها لعدة آلاف في مساحة صغيرة جداً فقد تزيد أعداد الدواجن في مساحة صغيرة عن ١٠٠,٠٠٠ . هذا يؤدي إلى إنتاج كميات مهولة من السباح. كمثال فإن المعلق الذي يحتوى على ١٠٠٠٠ بقرة أو مزرعة تحتوى على ١٠٠,٠٠٠ فرخة أو ١٠٠٠ خنزير تنتج مخلفات حوالى ٢٨٠ ، ١٤ ، ٣ طن كل يوم . المشكلة مع هذه الروائح تصبح حادة إذا كان المعلق أو المزرعة قريبة من أماكن السكنى أو الأماكن التى تستخدم للترفيه .

المشكلة تنشأ من تحلل كميات كبيرة من هذه المخلفات التى تستهلك كل الأكسجين المتاح والانهيار اللاحق يكون لا هوائى . القليل من الروائح الكريهة تظهر إذا تم صيانة الكائنات التى تقوم بالعمليات الحيوية الهوائية ولكن هذا صعب التحقيق علاوة على التكلفة العالية . عندما تصبح المخلفات لا هوائية فإنه يتم الوصول للحد الحرج فى الحال وهو الحدود الحرجة قليلة جداً مع بعض المركبات ذات الروائح الكريهة .

فى الغالب تكون الأمونيا هى الانبعاث الكبير خاصة إذا كانت المخلفات حيوانية . الأمونيا تشبث من اليوريا أو من مدى من المكونات النتروجينية الأخرى سواء من السباح أو السبول . هذه المركبات يحدث لها معدنة بسهولة وترتفع درجة الحموضة والأمونيا تتكون على درجة حموضة عالية من تطاير الأمونيوم فى الاتزان . هذا ولو أن المركبات الأخرى معظمها عضوى والبعض غير عضوى (مثل H_2S) قد تتكون . العديد تكون من مواد نتروجينية أو تحتوى على الكبريت وتشمل الآتى :

أ - الأحماض العسوية : بيوتيريك .

ب - نتروجينية : تراى ، داي ، مونومثيل أمين والاثيل أمين وغيرها والالكيل أمين الأخرى والاسكاتول والاندول .

ج - المركبات التى تحتوى على الكبريت : كبريتيد الايدروجين H_2S ، الدايمثيل سلفيد ، دايمثيل دايسلفيد ، الميثان والايثان والبروبان ثيول (المرادفات ميثيل - اثيل - ن - بروبيل ميركاتبات) .

تستخدم المرشحات الحيوية لهدم بعض من هذه الروائح .

Abeles, F.B., Craker, L.E. Forrence, L.E., and Leather, G.R., Science 173, 914-916 (1971).

Bae, J., and McCarty, P.L., Water Environ. Res. 65, 890-898 (1993).

Brown, S.K., and Brown, L.R., Dev. Ind. Microbial. 22, 725-731 (1981).

- Cao, M., Gregson, K., Marshall, S., Dent, J.B., and Heal, O.W., *Chemosphere* 33, 879-897 (1996).
- Conrad, R., and Seiler, W., *Appl. Environ. Microbial.* 40, 437-445 (1980).
- Deanmead, O.T., Simpson, J.R., and Freney, J.R., *Science* 185, 609-610 (1974).
- Erickson, D.J., III, *Global Biogeochem. Cycles* 3, 305-314 (1989).
- Ferman, M.A., in "Atmospheric Biogenic Hydrocarbons" (J.J. Bufalini and R.r. Arnts, eds.), Vol. 2, pp. 51-75. Ann. Arbor Science, Ann, Arbor, MI, 1981.
- Houghton, R.A., in "Soils and Global Change" (R. Lal, J. Kimble, E. Lwevine, and B.A. Stewart, eds.), pp. 45-65. Lewis, Boca Raton, FL, 1995.
- Junger, C., Seiler, W., Bock, R., Greese, K.D., and Radler, F., *Naturwissenschaften* 58, 362-363 (1971).
- Kanakidou, M., Bonsang, B., Le roulley, J.C., Lambert, G., Martin, D., and Sennequier, G., *Nature (London)* 33, 51-52 (1988)...
- Khalil, M.A.K., and Rasmussen, r.A., *Global Biogeochem. Cycles*, 2, 63-71 (1988).
- Kroeze, C., *Sci. total Environ.* 143, 193-209 (1994).
- Logan, J.A., *J. Geophys. Res.* 88, 10785-10807 (1983).
- Luebs, R.E., Davis, K.R., and Laag, A.E., *J. Environ. Qual.* 2, 137-141 (1973).
- Manley, S.L., and de la Cuesta, J.L., *Limnol. Oceamagr.* 42, 142-147 (1997).
- Moisier, A.R., Parton, W.J., Valentine, D.W., Ojima, D.S., Schimel, D.S., and Delgado, J.A., *global Biogeochem. Cycles* 10, 387-399 (1996).
- Munn, R.E., and Phillips, M.L., in *Progress in Biometeorology* (S.W. Tromp, ed.), Vol. 1, pp. 311-331. Swets and Zeitlinger, Amsterdam, 1975.
- National Academy of Sciences. "Nitrogen Oxides". National Academy of Sciences, Washington, DC, 1977a.

- Nightingale, P.D., Malin, G., and Liss, P.S., *Limnol. Oceanogr.* 40, 680-689 (1995).
- Oremaland, R.S., in "Microbial Growth on C₁ Compounds" (M.E. Lidstrom and F.R. Tabita, eds.), pp. 310-317. Kluwer, Dordrecht, The Netherlands, 1996.
- Potter, C.S., Klooster, S.A., and Chatfield, R.B., *Chemosphere* 33, 1175-1193 (1996).
- Primrose, S.B., and Dilworth, M.J., *J. gen. microbial.* 93, 177-181 (1976).
- Rice, P.J., Anderson, T.a., Cink, J.H., and Coats, J.R., *Environ. Toxiciol. Chem.* 15, 1723-1729 (1996).
- Rudolph, J., Koschorreck, M., and Conrad, r., *Soil Biol. Biochem.* 28, 1389-1396 (1996).
- Sanderson, M.G., *Global Biogeochem. Cycles* 10, 543-557 (1996).
- Swinnerton, J.W., Linnenborm, V.J., and Lamontagne, r.A., *Science* 167, 984-986 (1970).
- Tingey, D.T., in "Atmospheric Biogenic Hydrocarbons" (J.J. Bufalini and R.R. Arnts. Eds.). Vol. 1. pp. 53-79. Ann Arbor Science, Ann Arbor, MI, 1981.
- Van Cleemput, O., and el-Sebaay, A.S., *Adv. Agron.* 38, 159-181 (1985).
- Vedenina, I. Ya., and Zavarzin, G.a., *Mikrobiologiya* 48, 581-585 (1979).
- Wever, R., in "Microbial Growth on C₁ Compounds" (J.c. Murrell and D.P. Kelly, eds.), pp. 35-45. Intercept, Andover, UK, 1993.
- Wuebbles, D.J., and Edmonds, J., "Primer on Greenhouse Gases." Lewis, Chelsea, MI, 1991.
- Young, R.J., Dondero, N.C., Ludington, D.C., and Loehr, R.C., in "Identification and Measurement of Environmental Pollutants" (B. Westley, ed.), pp. 98-104. National Research Council, Ottawa, Canada, 1971.

المختصرات والمرادفات والتراكيب

ABS	Alkylbenzene sulfonate
Alachlor	2-Chloro-2',6'-diethyl-N- (methoxymethyl) acetanilide
Aldicarb	2-Methyl-2-(methylthio) propionaldehyde O-(methylcarbamoyl)oxine
Aldrin	1,2,3,4,10,10-Hexachloro-1,4,4a,5,8,8a-hexahydro-exo-1,4-endo-5,8-dimethanonaphthalene
Ametryn	N-Ethyl-N'-(1-methylethyl)-6-(methylthio)-1,3,5-triazine-2,4-diamine
Amitrole	3-Amino-1,2,4-triazole
Asulam	Methyl(4-aminobenzenesulfonyl) carbamate
Atrazine	2-Chloro-4-ethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazine
Azinphosmethyl	O,O-Dimethyl S-[4-oxo-1,2,3-benzotriazin-3(4H)yl] methyl phosphorodithioate
Barban	4-Chloro-2-butynyl 3-chlorocarbanilate
Benomyl	1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazole carbamic acid, methyl ester
Benthiocarb	S-4-Chlorobenzyl N,N-diethylthiocarbamate
Benzoylprop-ethyl	Ethyl N-benzoyl-N-(3,4-dichlorophenyl)-DL-alaninate
BHC	Hexachlorocyclohexane
Bifenox	Methyl 5-(2,4-dichlorophenoxy)-2-nitrobenzoate
Bromoxynil	3,5-Dibromo-4-hydroxybenzonitrile

BTEX	Benzene, toluene, ethylbenzene, xylene
Butralin	4-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl)-2,6-dinitrobenzenamine
Buturon	3-(4-Chlorophenyl)-1-methyl-1-(1-methyl-2-propynyl)urea
Butylate	S-Ethyl diisobutylthiocarbamate
Captan	N-Trichloromethylthio-3a,4,7,7a-tetrahydrophthalimide
Carbofuran	2,4-Dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-yl-methyl carbamate
Carboxin	5,6-Dihydro-2-methyl-1,4-oxathiin-3-carboxanilide
Chlomethoxynil	2,4-Dichlorophenyl-3'-methoxy-4'-nitrophenyl ether
Chloransulam	N-(2-Carbomethoxy-6-chlorophenyl)-5-ethoxy-7-fluoro [1,2,4]triazolo[1,5,c]pyrimidine-2-sulfonamide
Chlordane	1,2,4,5,6,7,8,8-Octachloro-2,3,3a-4,7,7a-hexahydro-4,7-methanoindane
Chlorfenvinphos	2-Chloro-1-(2,4-dichlorophenyl)vinyl diethyl phosphate
Chlornitrofen	2,4,6-Trichlorophenyl 4'-nitrophenyl ether
Chlorobenzilate	Ethyl 4,4'-dichlorobenzilate
Chloroneb	1,4-Dichloro-2,5-dimethoxybenzene
Chlorothalonil	Tetrachloroisophthalonitrile
Chlorotoluron	N-(3-Chloro-4-methylphenyl)-N'-dimethylurea
Chlorpropham	Isopropyl-N-3-chlorophenylcarbamate
Chlorpyrifos	O,O-Diethyl O-(3,5,6-trichloro-2-pyridyl) phosphorothioate

Chlorsulfuron	2-Chloro-N-([4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazine-2-yl) amino]carbonyl) benzenesulfonamide
CIPC	See Chlorpropham
CMC	Critical micelle concentration
Cyanazine	2-Chloro-4-(1-cyano-1-methylethylamino)-6-ethylamino-s-triazine
Cyanox	O,O-Dimethyl O-(4-cyanophenyl) phosphorothioate
2,4-D	1,4-Dichlorophenoxyacetic acid
Dalapon	2,2-Dichloropropionic acid
Dasanit	O,O-Diethyl O-[4-(methylsulfinyl)phenyl] phosphorothioate
4-(2,4-DB)	4-(2,4-Dichlorophenoxy)butyric acid
DBP	4,4'-Dichlorobenzophenone
DCNA	2,6-Dichloro-4-nitroaniline
DDD	1,1-Dichloro-2,2-bis(<i>p</i> -chlorophenyl)ethane
DDE	1,1-Dichloro-2,2-bis(<i>p</i> -chlorophenyl)ethylene
DDT	1,1,1-Trichloro-2,2-bis(<i>p</i> -chlorophenyl)ethane
DEHP	Di(2-ethylhexyl) phthalate
Denmert	S-n-Butyl S'- <i>p</i> -tert-butylbenzyl N-3-pyridyldithiocarbonimidate
Diazinon	O,O-Diethyl O-(2-isopropyl-4-methyl-6-pyrimidinyl) phosphorothioate
Dicamba	3,6-Dichloro-2-methoxybenzoic acid
Dichlobenil	2,6-Dichlorobenzonitrile

Dichlorfop-methyl	Methyl 2-[4-(2,4-dichlorophenoxy) propionate
Dichlorvos	2,2-Dichlorovinyl dimethyl phosphate
Dicryl	N-(3,4-Dichlorophenyl)methacrylamide
Dieldrin	1,3,4,10,10-Hexachloro-6,7-epoxy-1,4,4a,5,6,7,8,8a-endo,exo-1,4:5,8-dimethanonaphthalene
Diethofencarb	Isopropyl 3,4-diethoxycarbanilate
Dietholate	O,O-Diethyl O-phenyl phosphorothioate
Dimethoate	O,O-Dimethyl S-(N-methylacetamide) phosphorodithioate
Dinitramine	N ³ , N ³ -Diethyl-2,4-dinitro-6-trifluoromethyl-m-phenylenediamine
Dinoseb	2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenol
Diphenamid	N,N-Dimethyl-2,2-diphenylacetamide
Diquat	1,1'-Ethylene-2,2'-dipyridylum
Disulfoton	O,O-Diethyl S-(2-ethylthioethyl)phosphorodithioate
Diuron	3-(3,4-Dichlorophenyl)-1,1-dimethylurea
DNAPL	Dense nonaqueous-phase liquid
DNOC	4,6-Dinitro-o-cresol
DOC	Dissolved organic C
Dursban	See chlorpyrifos
Dyfonate	O-Ethyl S-phenyl ethylphosphonodithioate
EDB	1,2-Dibromoethane (syn: ethylene dibromide)

Endosulfan	6,7,9,10,10-Hexachloro-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3-benzodioxathiapin-3-oxide
Endothal	3,6-endo-Oxohexahydrophthalate
Endrin	1,2,3,4,10,10-Hexachloro-6,7-epoxy-1,4,1,5,6,7,8,8a-octahydro-endo,endo-1,4:5,8-dimethanonaphthalene
Enthoprop	O-Ethyl S,S-dipropyl phosphorodithioate
EPTC	S-Ethyl dipropyldithiocarbamate
Ethiofencarb	<i>α</i> -Ethylthio- <i>p</i> -tolyl methylcarbamide
Fenitrothion	O,O-Dimethyl O-(4-nitro- <i>m</i> -tolyl)phosphorothioate
Fensulfothion	Diethyl-4-(methylsulfinyl)phenyl phosphorothionate
Fenthion	O,O-Dimethyl O-(3-methyl-4-methylthiophenyl)phosphorothioate
Flamprop-methyl	Methyl N-benzoyl-N-(3-chloro-4-fluorophenyl)-2-aminopropionate
Fluchloralin	N-(2-Chloroethyl)- <i>α,α,α</i> -trifluoro-2,6-dinitro-N-propyl- <i>p</i> -toluidine
Fluometuron	N'-(3-Trifluoromethylphenyl)-N,N-dimethylurea
Fluvalinate	<i>α</i> -Cyano-3-phenoxybenzyl 2-[2-chloro-4-(trifluoromethyl)anilino]-3-methylbutanoate
Fonofos	O-Ethyl-S-phenyl ethylphosphonodithioate
Glufosinate	2-Amino-4-(methylphosphinyl)butanoic acid
Glyphosate	N-Phosphonomethylglycine
Guthion	O,O-Dimethyl S[(4-oxo-1,2,3-benzotriazin-3(4H)-yl)phosphorodithioate

Heptachlor	1,4,5,6,7,8,8-Heptachloro-3a,4,7,7a-tetrahydro-4,7-methanoindene
Hexazinone	3-Cyclohexyl-6-(dimethylamino)-1-methyl-1,3,5-triazine-2,4(1 <i>H</i> , 3 <i>H</i>)-dione
Hinosan	O-Ethyl S,S-diphenyl phosphorodithiolate
HMX	Octahydro-1,3,5,7-tetranitro-1,3,5,7-tetraazocine
Imugam	N-[2,2,2-Trichloro-1-(3,4-dichloroanilino)ethyl]formamide
Ipazine	2-Chloro-4-diethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazine
IPC	Isopropyl N-phenylcarbamate
Iprodione	3-(3,5-Dichlorophenyl)-N-1-methylethyl-2,4-dioxo-1-imidazolidinecarboxamide
Isodrin	An isomer of aldrin
Isofenphos	2-[(Ethyoxy[(1-methylethyl)amino]phosphinothioyl)oxy]-benzoic acid 1-methylethyl ester
Isoproturon	N-(4-Isopropylphenyl)-N',N'-dimethylurea
Karsil	N-(3,4-Dichlorophenyl)-2-methylpentaneamide
Kepone	Decachloro-octahydro-1,3,4-methano-2H-cyclobuta(cd)pentalene-2-one
Kitazin P	S-Benyl O,O-diisopropyl phosphorothiolate
Lindane	γ -1,2,3,4,5,6-Hexachlorocyclohexane
Linuron	3-(3,4-Dichlorophenyl)-1-methoxy-1-methylurea
Malathion	O,O-Dimethyl S-(1,2-bis-carbethoxy)ethyl phosphorodithioate

MBC	Methyl benzimidazol-2-yl carbamate
MBOCA	4,4'-Methylene-bis(2-chloroaniline)
MCPA	2-Methyl-4-chlorophenoxyacetic acid
MCPB	4-(4-Chloro-2-methylphenoxy)butyric acid
Mecoprop	2-(2-Methyl-4-chlorophenoxy)propionic acid
Metamitron	4-Amino-3-methyl-6-phenyl-1,2,4-triazin-5(4H)one
Methyl parathion	O,O-Dimethyl O-(p-nitrophenyl)phosphorothioate
Metolachlor	2-Chloro-N-(2-ethyl-6-methylphenyl)-N-(2-methoxy-1-methylethyl)acetamide
Metribuzin	4-Amino-6-(1,1-dimethylethyl)-3-(methylthio)-1,2,4-triazin-5(4H)one
Mirex	Dodecachlorooctahydro-1,3,4-metheno-2H-cyclobuta (cd)penatalene
Monocrotophos	Dimethyl-(E)-1-methyl-2-methylcarbamoylvinyl phosphate
Monolinuron	3-(4-Chlorophenyl)-1-methoxy-1-methylurea
Monuron	3-(4-Chlorophenyl)-1,1-dimethylurea
NAPL	Nonaqueous-phase liquid
Napropamide	N,N-Diethyl-2-(1-naphthalenyloxy)propionamide
Nitrofen	2,4-Dichlorophenyl p-nitrophenyl ether
NTA	Nitrilotriacetic acid
Obrbencarb	S-2-Chlorobenzyl diethylthiocarbamate
Ordram	S-Ethyl hexahydro-1H-azepine-1-carbothioate

Oryzalin	3,5-Dinitro-N ⁴ ,N ⁴ -dipropylsulfanilamide
PAH	Polycyclic aromatic hydrocarbon
Paraoxon	Diethyl p-nitrophenyl phosphate
Paraquat	1,1'-Dimethyl-4,4'-bipyridinium
Parathion	O,O-Diethyl O-(p-nitrophenyl)phosphorothioate
PCB	Polychlorinated biphenyl
PCE	Perchloroethylene (syn: Tetrachloroethylene)
PCNB	Pentachloronitrobenzene
PCP	Pentachlorophenol
Phorate	O,O-Diethyl S-(ethylthio)methyl phosphorodithioate
Picloram	4-Amino-3,5,6-trichloropicolinic acid
Pirimiphos-methyl	O-(2-Dimethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl) O,O-dimethyl phosphorothioate
Profluralin	N-(Cyclopropylmethyl) <i>a,a,a</i> -trifluoro-2,6-dinitro-N-propyl-p-toluidine
Propachlor	2-Chloro-N-isopropylacetanilide
Propanil	N-(3,4-Dichlorophenyl)propionamide
Pyrazon	5-Amino-4-chloro-2-phenylpyridazine-3(2H)one
RDX	Hexahydro-1,3,5-trinitro-1,3,5-triazine
SBR	Structure-biodegradability relationship
Sevin	1-Naphthyl N-methylcarbamate
Silvex	2-(2,4,5-Trichlorophenoxy)propionic acid

Simazine	2-Chloro-4,6-bis-ethylamino-1,3,5-triazine
Sucralose	4-Chloro-4-deoxy- α ,D-galactopyranosyl-1,6-dichloro-1,6-dideoxy- β ,D-fructofuranoside
Swep	Methyl-N-(3,4-dichlorophenyl) carbamate
2,4,5-T	2,4,5-Trichlorophenoxyacetic acid
TCA	Trichloroacetic acid
TCDD	2,3,7,8-Tetrachlorodibenzo-p-dioxin
TCE	Trichloroethylene
Terbutryn	2-Ethylamino-4-(t-butylamino)-6-methylthio-s-triazine
Tetrachlorvinphos	2-Chloro-1-(2',4'-5'-trichlorophenyl)vinyl dimethyl phosphate
Thiram	Tetramethylthiuram disulfide
TNT	2,4,6-Trinitrotoluene
Tordon	4-Amino-3,5,6-trichloropicolinic acid
Toxaphene	Chlorinated camphene
Triadimefon	1-(4-Chlorophenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-one
Trichlorofon	2,2,2-Trichloro-1-hydroxyethyl phosphonate
Trichloronat	O-Ethyl O-2,4,5-trichlorophenyl ethylphosphonothionate
Trichlopyr	3,5,6-Trichloro-2-pyridinyloxyacetic acid
Trifluralin	α,α,α -Trifluoro-2,6-dinitro-N,N-dipropyl-p-toluidine
Trithion	O,O-Diethyl S-(4-chlorophenylthio)methyl phosphorodithioate

Vernolate	S-Propyl dipropylthiocarbamate
Vinclozolin	3-(3,5-Dichlorophenyl)-5-ethenyl-5-methyl-2,4-oxa- zolidinedione
Zinophos	O,O-Diethyl 2-pyrazinyl phosphorothionate

قائمة المصطلحات العلمية

A

Abiotic transformation	التحولات اللا حيوية
Above – ground reactor	المفاعل فوق الأرض
Above – ground treatment	المعالجة فوق الأرض
Acclimation	الأقلمة
Acenaphthene	إنيافين
Acenaphthylene	أسينافثين
Acetate	الخلات
Acetogen (S)	
Acetone	الأسيتون
Acidity	الحموضة
Activated carbon	الكربون المنشط
Activated sludge	الحماة المنشطة
Adaptation	التكيف
نماذج الانتقال الميكروبي بحركة الهواء والانتشار	
Advective – dispersive microbial transport models	
Adsorption	الادمصاص
Advection	حركة الهواء الأفقية التي تغير الحرارة
Aeration	التهوية
Aerators	مولدات الهواء
Aerobic	هوائي
Aerobic bio degradation	الانهيار الحيوي الهوائي
Aerobic microorganisms	الكائنات الدقيقة الهوائية
Aerobic - anaerobic	هوائي - لا هوائي
Aerobic – anaerobic cycling	التدوير الهوائي - اللا هوائي
Air	الهواء

Air emission	انبعاثات الهواء
Air injectors	وحدات حقن الهواء
Air sparging	تبليل الهواء
Air stripping	تقليب الهواء
Air flows	انسياب الهواء
Alcohols	الكحولات
Alicyclic hydrocarbons	الايدروكربونات اللا حلقية
Aliphatic hydro carbons	الايدروكربونات الأليفاتية
Alkanes	الالكانات (مشبعة)
Alkenes	الالكانات (غير مشبعة)
Alkynes	الكاينات
مركز معلومات تكنولوجيا المعالجة البديلة	
Alternative treatment technology information center	
Ames - test	اختبار - ايمز لقياس التأثيرات الطفرية
Aminoaromatic compounds	المركبات الأمينية العطرية
Ammonia	الأمونيا
Anerobic	لا هوائى
Anerobic biodegradation	الانهيار الحيوى اللا هوائى
Anaerobic bioreactors	المفاعلات الحيوية اللا هوائية
Anaerobic digester (S)	المهضم اللا هوائى
Anearobic fixed – film reactors	مفاعلات الفيلم الثابت اللا هوائية
Anaerobic microorganisms	الكائنات الدقيقة اللا هوائية
Anaerobic transformation	التحول اللا هوائى
Anaerobic – aerobic cycling	التدوير اللا هوائى - الهوائى
Anaerobic – aerobic process	العمليات اللا هوائية - الهوائية
Anaerobic fluidized – bed reactor	مفاعل مرقد السائل اللا هوائى
Analogue enrichment	الاغناء المرادف
Analogues	المرادفات - المشتقات

Analytical methodologies	طرق التحليل
Aniline	الأنيلين
Anisoles , halogenated	الأنيسولات الهالوجينية
Anoxic	فقير في الأكسجين
Anoxic / anaerobic	مجمع فقر الأكسجين / لا هوائى
Anoxic / anaerobic treatability	المعالجة فقيرة الأكسجين / لا هوائية
Anthracene	الانثراسين
Anthracene oil	زيت الانثراسين
Anthraquinone	انثراكوينون
Aquatic environments	البيئات المائية
Aquifer	الطبقة الصلبة المائية
Aquifer microorganisms	الكائنات الدقيقة فى الطبقة الصلبة المائية
Aquifer permeability	نفاذية الطبقة الصلبة المائية
Aquifer solids	المواد الصلبة فى الطبقة الصلبة المائية
Arene oxides	أكسيدات الأرين
Aroclors	أروكلورات
Aromatic hydrocarbons	الايروكربونات العطرية
Halogenated aromatic compounds	المركبات العطرية الهالوجينية
Arrhenius equation	معادلة أرهينيوس
Ash	الرماد
Asphalts	الأسفلت
Availability	التيسر
Aviation gasoline	جازولين الطائرات

B

Bacteria	البكتريا
Beaches	الشواطىء
Bedrock	الصخر الصلب
Benzene	البنزين

Benzoate	البنزوات
Benzo [a] anthracene	بنزو (الفا) أنثراسين
Benzo [a] flouranthene	بنزو (الفا) فلورانسين
Benzo [b] fluoranthena	بنزو (بيتا) فلورانسين
Bio augmentation	الزيادة أو الانماء الحيوى
Biochemical oxygen demand (BOD)	متطلب الأكسجين البيوكيميائى
Biodegradability	القابلية للانهييار الحيوى
Biodegradation	الانهييار الحيوى
Biodegradation rates	معدلات الانهييار الحيوى
Bioemulsifiers	المستحلبات الحيوية
Bioengineering	الهندسة الحيوية
Biofilters	المرشحات الحيوية
Biofilm	الفيلم الحيوى
Biomass	الكتلة الحيوية
Bioprocess	تصميم العملية الحيوية
Bioprocess optimization	موائمة العملية الحيوية
Bioreactors	المفاعلات الحيوية
Bioremediation	المعالجة الحيوية
Biosorption	الامتصاص الحيوى
Biostimulation	التشيط الحيوى
Biotechnology products	نواتج التكنولوجيا الحيوية
Biotransformation	التحول الحيوى
Biotreatability protocols	بروتوكولات المعاملة الحيوية
Bioventing	التهوية الحيوية
Blowers	المراوح
Borohole tools	وسائل عمل الثقوب
Boundary conditions	الظروف المحيطة
Bradyhizobium	براديهيزوبيوم

Bulking agents

مواد التضخيم الحجمى

Bulking density

كثافة الحجم الضخم

Bunker C oil

زيت كربون الفحم الحجرى

Bunker fuel oil

زيت وقود الفحم الحجرى

C

Canadian Environmental protection Act (CEPA)

قانون حماية البيئة الكندى

Capillary

الشعرى

Capillary fringe

الشراشيب الشعرية

Capillary water

الماء الشعرى

Carbon

الكربون

Carcinogens

المواد المسرطنة

Cation exchange capacity

سعة التبادل الكاتيونى

Cellobiose

سيللوبيوز

Central metabolic pathways

مسارات التمثيل المركزى

CERCLA : Comprehensive environmental response

الاستجابة البيئية الشاملة

Chemical oxidation

الأكسدة الكيميائية

Chemical oxygen demend

مطلب الأكسجين الكيميائى

Chemical treatment process

عملية المعاملة الكيميائية

Chlorinated aliphatic compounds
(CAC's)

المركبات الأليفاتية الكلورينية

Clay

الصلصال - الطين

Cleanup goals

أهداف التنظيف

Cleanup option

اختيار التنظيف

Cleanup time

وقت التنظيف

Clean water act (CWA)

قانون نظافة الماء

Clostridium sp.

أنواع الكلوستريريديوم

Closure

الاعلاق

Code of federal regulation

دستور التشريع الفيدرالى

Codisposal	التخلص التصادفي
Coke oven	فرن الفحم
Colloidal filtration theory	نظرية الترشيح الغروي
Cometabolism	التمثيل التصادفي
Competitor (S)	المنافس - المتنافس
Compost (ing)	خليط من أوراق الشجر والروث
Computer code	شفرة الحاسب الآلى
Confined treatment facility	وسيلة المعاملة المغلقة
Congeners	الأقران
Connectivity	الارتباط
Conservation	المحافظة على القديم
Consortium	الاتحاد
Contact	التلامس
Contaminants	الموسخات
Continuity equation (S)	معادلة الاتصال
oxidation-Co	الأكسدة التصادفية
Core	المركز
Corrosivity	التآكل
Corynebacterium	كورينيباكتير يويم
Critical micelle concentration	تركيز الجسم الحرج
Cross - sectional area	المساحة العبورية
Crude oil	الزيت الخام

D

Debris	حطام - أنقاض
Dechlorination	فقد الكلورة
Deformation	فقد التكوين
Degreasers	فقد التشحيم
Dehalogenation	فقد الهالوجينية

Denitrification	فقد النترتة
Denitrifiers	فقد محدثي النترتة
Density	الكثافة
Desorption	التحرر - عكس الامصاص
Desul fobacterium sp.	أنواع البكتريا المزيله للكبريت
Detection limit	حد التقدير
Diffusion	الانتشار
Dioxin	الديوكسين
Discrete element	العنصر المنفرد
Disking	عمل الأقراص
Dispersants	المواد الناشرة
Dispersion	الانتشار
Dissolved organic carbon	الكربون العضوى المذاب
Drainage	الصرف

E

Effluent (S)	المتدفق - المتدفقات
Effluent standards	قياسية التدفق
Elevation head	رأس الصعود
Electron acceptor (S)	مستقبل أو مستقبلات الالكترون
Electron donor	مانح الالكترون
Electron sink	مغطس الالكترون
Emissions	الانبعاثات
Emulsifying agents	المواد المستحلبة
Encapsulation	الكبسلة
Energy source	مصدر الطاقة
Enhanced composting	السباخ المحفز
Enrichment	الانماء
Enzyme (S)	الإنزيم - الإنزيمات

Epoxides	الايوكسيدات - فائقة الأكسدة
Escherichia coli	إيشيريشيا كولاي
Etiological agents	المواد المتعلقة بالأمراض
Evaporation	التبخير
Excavation	الحفر
Experimental design	تصميم التجربة
Explosives	المفرقعات
Ex – situ	خارج مكان المخلفات
Extraction	الاستخلاص

F

Facilitated transport	النقل المطور
Facultative anaerobic microorganisms	الكائنات الدقيقة اللا هوائية الاختيارية
Fate and transport	المصير والنقل
Faults	الأخطاء
Federal plant pest Act	قانون الآفات النباتية الفيدرالي
Federal register	المسجل الفيدرالي
Fermentation	التخمير
Fertilizer (S)	السماذ - الأسمدة
Field capacity (ies)	السعة الحقلية
Field implementation	التنفيذ الحقلى
Filtration	الترشيح
Finite difference	الاختلاف الدقيق
Finite – element	العنصر الدقيق
Flavobacterium	الفلافوبكتيريوم
Flow	الانسياب
Flowmeters	مقاييس الانسياب
Flowmodels	نماذج الانسياب
Fluid	السائل

Fluid density	كثافة السائل
Fluid flux	تدفق السائل
Flushing	التدفق المفاجيء
Fouling	فاسد
Fracture flow	انسياب المتزقات
Fractured bedrock	الصخر الممزق
Freons	الفريونات
Fuels	الوقود
Fuel oil	زيت الوقود
Full scale	المستوى الكامل
Furfural (S)	الفورفورال (الدهيدسائل)

G

Gamma ray activity	نشط اشعة جاما
Gas	الغاز
Gas chromatography	الكروماتوجرافى الغازى
Gas chromatography/mass spectrometry (GC / MS)	الكروماتوجرافى الغازى المزود بمطياف الكتلة
Gas flow	انسياب الغاز
Gas oils	الزيوت الغازية
Gene expression	التعبير الجينى
Genetic exchange	التبادل الوراثى
Genetically engineered microorganisms	الكائنات الدقيقة المهندسة وراثيا
Geochemical models	النماذج الكيميائية الجيولوجية
Geochemical processes	العمليات الكيميائية الجيولوجية
Geologic structure	التركيب الجيولوجى
Geomembrane (S)	الغشاء الأرضى
Geotextiles (S)	المنسوجات الأرضية
Governing equation	المعادلة الحاكمة

Granular activated carbon (GAC)	الكربون المنشط المحبب
Gravitational acceleration	إسراع الجذب الأرضي
Gravitational water	ماء الجذب الأرضي
Gradation	التدريج
Great alkes	البحيرات العظمى
Grids	الشباك المتصالبة من القضبان
Ground penetrating radar	الرادار الفاقد للأرض
Ground water	الماء الأرضي
Ground water flow	انسياب الماء الأرضي
Ground water flow models	نماذج انسياب الماء الأرضي
Ground water recovery	استرجاع الماء الأرضي

H

Half life	نصف فترة الحياة
Hazardous waste	النفايات الضارة
Hazardous waste sites	مواقع النفايات الضارة
Heat	الحرارة
Heating oil	زيت التسخين
Heavy metals	العناصر الثقيلة
Heavy oil	الزيت الثقيل
Henry's law	قانون هنري
Herbicides	مبيدات الأعشاب
Heterocyclic compounds	المركبات غير المتجانسة الحلقية
High density polyethylene	بولي إيثيلين عالي الكثافة
High performance liquid chromatography (HPLC)	الكروماتوغرافيا السائلة على الأداء
Humus	الدبال
Hydraulic	هيدروليكي
Hydraulic conductivity	التوصيل الهيدروليكي

Hydraulic gradient	التدرج الهيدروليكي
Hydrocarbons	الهيدروكربونات
Hydrodynamic advection – dispersion equation (APE)	معادلة الانتشار والحمل الأفقي الديناميكي المائي
Hydrogen	الهيدروجين
Hydrogen peroxide	فوق أكسيد الكربون
Hydrogeology	الجيولوجيا المائية
Hydrolysis	التحليل المائي
Hydrolytic dehalogenation	فقد الهالوجين بواسطة التحلل المائي
Hygroscopic	هيجروسكوبية

I

Ignitability	القابلية للاشتعال
Immiscible fluids	السوائل غير القابلة للامتزاج
Impermeable layer	الطبقة غير المنفذة
Incineration	الحرق
Indigenous microorganisms	الكائنات الدقيقة المتوطنة
Indolic acids	أحماض الاندوليك
Industrial solvents	المذيبات الصناعية
Infiltration	الترشيح
Infrared gas analysis	تحليل الغاز للأشعة تحت الحمراء
Inhibitory factors	عوامل التثبيط
Injection	الحقن
Inorganic nutrients	المغذيات غير العضوية
Limiting bacterial population	المجموع البكتيري المحدد
In - situ	في نفس الموقع
In – situ bioremediation	المعالجة الحيوية في نفس مكان النفايات
Interactive methods	الطرق المتداخلة
Interim measures	المقاييس المؤقتة

Intermediates	الوسائط - المواد الوسيطة
Iron – reducing microorganisms	الكائنات الدقيقة المختزلة للحديد
Iron reduction	اختزال الحديد
Irrigation system	نظام الري
Inter species hydrogen transfer	نقل الأيدروجين بين الأنواع
J	
Jet fuel	وقود الطائرات
K	
K = permeability	النفاذية
K = Hydraulic conductivity	التوصيل الهيدروليكي
Koc = organic carbon partition	معامل توزيع الكربون العضوي
Kow = octanol water partition	معامل توزيع الأوكتانول والماء
L	
Logoon	بحيرة ضحلة
Land ban	تحریم الأرض
Land disposal	التخلص الأرضي من النفايات
Land farming	العمليات الزراعية الأرضية
Land treatment	معاملة الأرض
Land fill	التخلص من النفايات بالدفن في الأرض
Large – quantity generators (LQG's)	مولدات الكمية الكبيرة
LDR's = Land disposal restrictions	قيود التخلص الأرضي من النفايات
Leachate	ماء الغسيل أو الماء من التسرب
Leaching	التسرب
Legislation	التشريع
Liability	العقلانية
Light nonaqueous – phase liquid (LNAPL's)	السائل في المرحلة اللا مائية الضوئية
Ligninase	إنزيم ليجنينيز

Liner	الطبقة المبطنه
Liquid limit	حدود السائل
Loading rates	معدلات التحميل
Lubricating oils	زيوت التشحيم

M

Macronutrients	المغذيات الكبرى
Manure	السباخ البلدى
Mass balance	اتزان الكتلة
Mass transfer	نقل الكتلة
Material safety data sheet (MSDS)	استمارة بيان امان المادة
Matrix	النسيج الغشائى - المنبت
Mesophilic	الميزوفيلية
Metabolism	التمثيل
Metals	المعادن
Methanobacterium sp.	أنواع البكتريا التى تنتج الميثان
Metharogenesis	نشوء الميثان
Methanogens	مولدات الميثان
Methanogenic consortia	مجموع الكائنات الدقيقة التى تولد الميثان
Methanotroph (S)	متغذيات الميثان
Methylotrophs	متغذيات الميثيل
Michaelis – Menton kinetc's	حركيات ميخائيل – منتون
Microcosm	النظام البيئى الصغير
Microorganisms	الكائنات الدقيقة
Microtox	التقدير الدقيق للسمية
Migration	الهجرة
Mineralization	المعدنة
Mixed substrate utilization	استخدام الوسيط المختلط
Mixed wastes	النفايات المختلطة

Mobility	الحركة
Model	النموذج
Moisture	الرطوبة
Moisture holding capacity	سعة مسك الرطوبة
Monitoring	الاستكشاف
Mulch (es)	الأغطية النباتية
Minicipal wastes	نفايات البلديات
Mutagens	المواد المطفرة

N

Natural gas	الغاز الطبيعي
Natural organic matter (NOM)	المادة العضوية الطبيعية
Non – growth substrate	الوسيط غير النامي
Nonhalogenated compounds	المركبات اللا هالوجينية
Numerical approximation	التقريبات العددية
Numerical solutions	المحاليل العددية
Nutrient concentration	تركيز المادة المغذية
Nutrient formulations	مستحضرات المادة المغذية
Nutrient supplementation	إضافات المادة الغذائية
Nutrients	المواد المغذية

O

Octanol – water partition coefficient	معامل التوزيع الجزئي بين الأوكتانول والماء
Off - gas	الغاز الخارج
Oil pollution Act	قانون تلوث الزيت
Oil and grease	الزيت والشحم
Oil spill	انسكاب الزيت
Oil – water separator	فاصل الزيت – الماء
Oleophilic fertilizers	الأسمدة المحبة للدهون
On – site treatment	المعاملة في نفس الموقع

OPA = oil pollution Act

Oxidants

Oxidation - reduction

Oxygenases

Ozone

قانون تلوث الزيت

المواد المؤكسدة

الأكسدة - الاختزال

إنزيمات الأكسدة

الأوزون

P

PAH = polaromatic hydro carbon

Particle - size

Passive bioremediation

PCB = polychlorinated biphenyls

Penetration zone

Perched zones

Percolation

Permanent bonding

Permeability

Pesticids

Persistence

pH

Photolysis

Photo synthetic (anoxygenic)

Physiochemical

Plasmid (S)

Plowing

Polycyclic aromatic hydrocarbons

Polyethylene

Polymers

Power rate model

Precipitation

الأيدروكربون عديد العطرية

حجم الجسيم

المعالجة الحيوية السالبة

بيفينيل عديد الكلورة

منطقة النفاذية

مناطق الربط

الترشيح

الربط الدائم

النفاذية

مبيدات الآفات

الثبات

درجة الحموضة

الانهيار الضوئي

البناء الضوئي (نقص الأكسجين)

طبيعي كيميائي

بلازميد - بلازميدات

الحرث

أيدروكربونات عطرية عديدة الحلقة

بولي إيثيلين

بوليمرات

نموذج معدل القوة

الترسيب

Pressure effect	تأثير الضغط
Prepared bed	المرقد المجهر
Protozoa	بروتوزوا

Q

Quantum yield	ناتج الكوانتم
Quaternary ammonium compounds	مركبات الأمونيوم الرباعية
Quaternary carbon	الكربون الرباعي

R

Radial diffusion model	نموذج انتشار الإشعاع
Recycle	إعادة التدوير
Reduction	الاختزال
Regulations	التشريعات
Remediation	المعالجة
Remote compounds	المركبات
Removal actions	أفعال الإزالة
Rizosphere	ريزوسفير
Ring cleavage	انقسام الحلقة
Risks	المخاطر
Rotating – disk bioreactor	المفاعل الحيوي ذات القرص الدوار

S

Safety	الآمان
Salinity	الملوحة
Scavengers	الكاسحات
Secondary combustion chamber	غرفة الاحتراق الثانوية
Secondary contaminant	الملوثات الثانوية
Security	الآمن
Sequestration	العزل – الفصل

Slurrying	عمل الروبة
Slurry – phase reactor	مفاعل مرحلة الروبة
Soil piles	بالات التربة
Solubilization	الذوبانية
Sorption	الامتصاص
Structure – biodegradability relationship	العلاقة بين التركيب والانهدار الحيوى
Substituents	المواد الاحلالية
Super fund sites	المواقع ذات الميزانيات الكبيرة
Surfactants	المواد ذات النشاط السطحى
Swep	الكنس
Synergism	التشبيط

T

2,4,5 - T	مبيد الحشائش ٢,٤,٥ - تى
Temperature	درجة الحرارة
Thermophilic	محب للحرارة
Toxic (toxicity)	سام (السمية)
Toxic substances control act (TSCA)	قانون السيطرة على المواد السامة
Transformation	التحول
Transport	النقل
Treatability studies	دراسات المعاملة
Treatment	المعاملة
Treatment / Storage / Disposal Facilities (TSD)	إمكانات المعاملة / التخزين / التخلص
Trickling filter	مرشح التنقيط
Triple rinsing	الغسيل الثلاثى
TNT = trinitrotoluene	تراى نيتروتولين
Turbulence	الهباج - الدوامات

U

Underground storage tanks	خزانات النخزين تحت الأرض
---------------------------	--------------------------

US. Department of agriculture (USDA)	وزارة الزراعة الأمريكية
US. Environmental protection agency (EPA)	وكالة حماية البيئة الأمريكية
Unsaturated flow models	نماذج الانسياب غير المشبع
Unsaturated zone	الأرض غير المشبعة
UV - irradiation	الإشعاع بالأشعة فوق البنفسجية
UV light	الضوء فوق البنفسجي

V

Vacuum	التفريغ
Vacuum wells	آبار التفريغ
Vadose zone	طبقة الفادوز
Vapor	البخار
VC = Vinyl chloride	كلوريد الفينيل
Vent wells	الآبار المتهواة
Venting rate	معدل التهوية
Ventilation systems	نظم التهوية
Viscosity	اللزوجة
Volatile compounds	المركبات المتطايرة
Volatile organic compounds (VOC's)	المركبات العضوية المتطايرة
Volatile organic pollutants	الملوثات العضوية المتطايرة
Volatility	القابلية للتطاير
Volatilization	التطاير

W

Waste	النفايات
Waste treatment plant	مصنع معالجة النفايات
Wastewater	الماء العادم
Water table	جول الماء
Watershed	متجمع الأمطار
Wells	الآبار

Windrow	الركام
Wood chips	رقائق الخشب
Wood – preserving wastes	نفايات حفظ الخشب

Y

Yeast	الخميرة
Yield (aquifer)	المحصول (الطبقة الصلبة المائية)
Zero – order kinetics	حركات مرتبة الصفر

قائمة مطبوعات

الأستاذ الدكتور زيدان هادي عبد الحميد

أستاذ كيمياء المبيدات والسموم بكلية الزراعة جامعة عين شمس

م	اسم الكتاب	سنة الطبع	الناشر
١	الاتجاهات الحديثة في المبيدات ومكافحتها ٢ ج	١٩٩٥	الدار العربية
٢	وقاية النباتات والامن الغذائي	١٩٩٥	المكتبة الاكاديمية
٣	الافات الحشرية والحيوانية	١٩٩٥	المكتبة الاكاديمية
٤	الملوثات الكيميائية والبيئة	١٩٩٦	الدار العربية
٥	افات النخيل والتمور	١٩٩٦	المكتبة الاكاديمية
٦	اساسيات العلوم البيئية الزراعية	١٩٩٨	كلية الزراعة جامعة عين شمس
٧	انقلاب الجنس وفقد المناعة بين المبيدات والهرمونات	١٩٩٩	كانزا جروب
٨	المكافحة المستتيرة للأمراض النباتية	١٩٩٩	كانزا جروب
٩	انتاج القطن ونظم السيطرة المتكاملة علي الافات	١٩٩٩	الدار العربية
١٠	التسمم الغذائي والملوثات الكيميائية	١٩٩٩	الدار العربية
١١	تحليل مبيدات الافات	١٩٩٩	المكتبة الاكاديمية
١٢	هجوم الانسان والبيئة المبيدات / الديوكسينات / الدخان الاسود / التليفون المحمول	٢٠٠٠	كانزا جروب
١٣	فساد الارض وتدمير الانسان المبيدات / المخدرات / الادوية / الهندسة الوراثية	٢٠٠٠	كانزا جروب
١٤	المبيدات الفطرية ومكافحة الامراض النباتية	٢٠٠٠	كانزا جروب
١٥	ترشيد المبيدات في مكافحة الافات	٢٠٠٠	كانزا جروب
١٦	الموارد المائية والاتساخ بالمبيدات	٢٠٠٠	كانزا جروب

الدار العربية	٢٠٠٠	١٧	السمية البيئية والتفاعلات الحيوية
كانزا جروب	٢٠٠٢	١٨	مخاطر المبيدات علي الصحة العامة والبيئة
كانزا جروب	٢٠٠٢	١٩	التكنولوجيا الحيوية والجزيئية في محاربة الآفات الزراعية والاجهادات البيئية
كانزا جروب	٢٠٠٢	٢٠	السموم النباتية ومكافحة الافات
كانزا جروب	٢٠٠٣	٢١	نسخ وتقليد المبيدات
كانزا جروب	٢٠٠٣	٢٢	وبائية التعرض المزمع لمبيدات بين الصحة العامة والبيئة
كانزا جروب	٢٠٠٣	٢٣	مستحضرات وتطبيقات المبيدات بين القديم والحديث
كانزا جروب	٢٠٠٣	٢٤	بكتيريا باسيليس ثورينجينسيز رائدة المبيدات الحيوية
كانزا جروب	٢٠٠٤	٢٥	الادارة المتكاملة لمكافحة افات نخيل التمر
كانزا جروب	٢٠٠٤	٢٦	تخليق وتصنيع المبيدات ٢ ج
كانزا جروب	٢٠٠٤	٢٧	الجاذبات الجنسية "الفورمونات"
كانزا جروب	٢٠٠٥	٢٨	الادارة المتكاملة في مكافحة الاعشاب "الحشائش الضارة"
كانزا جروب	٢٠٠٥	٢٩	مقاومة الافات لفعل المبيدات (المشكلة والحلول)
كانزا جروب	٢٠٠٦	٣٠	الامان النسبي للمبيدات الميكروبية والحيوية
كانزا جروب	٢٠٠٦	٣١	ادارة التعامل مع التسمم بالمبيدات
كانزا جروب	٢٠٠٦	٣٢	التأثيرات الصحية والبيئية للمبيدات والغازات في حرب الخليج
كانزا جروب	٢٠٠٦	٣٣	المرشد في مكافحة افات المنازل والصحة العامة
كانزا جروب	٢٠٠٨	٣٤	المبيدات والسرطان في الانسان

٣٥	مبيدات التربة الزراعية	٢٠٠٨	كانزا جروب
٣٦	المختصر الحديث في علم السموم (التوكسيكولوجي) والمبيدات	٢٠٠٨	كانزا جروب
٣٧	المبيدات والطاقة	٢٠٠٨	كانزا جروب
٣٨	المبيدات : الخطر الداهم علي الاطفال والرضع والكبار	٢٠٠٨	كانزا جروب
٣٩	مقومات اتخاذ قرار الادارة المتكاملة للسيطرة علي الافات والمبيدات والاعداء الطبيعية	٢٠٠٩	كانزا جروب
٤٠	دليل التداول الامن بين مستخدمي وتجار المبيدات (التشريع والتدريب)	٢٠٠٩	كانزا جروب
٤١	كيفية وطرق احداث فعل المبيدات علي الحشرات والنبات والتدييات	٢٠٠٩	كانزا جروب
٤٢	حماية البيئة	٢٠٠٩	كلية الزراعة
٤٣	تمثيل المبيدات في الكائنات الحية ودورها في تحديد الفاعلية والاضرار البيئية والصحية	٢٠٠٩	كانزا جروب
٤٤	المعالجة الحيوية للتخلص من بقايا ومخلفات المبيدات في المكونات البيئية	٢٠٠٩	كانزا جروب

مطابع الدار الهندسية

موبايل: ٠١٢٢٣١٩٠١١ فاكس: ٢٧٥٤١٥٥٦



أ.د. زيدان هندی عبد الحمید زيدان

* بكالوريوس العلوم الزراعية "حشرات" كلية الزراعة
جامعة عين شمس ١٩٦٣.

* ماجستير العلوم الزراعية "كيمياء مبيدات" كلية الزراعة
جامعة عين شمس ١٩٦٦.

* دكتوراه فلسفة العلوم الزراعية "مبيدات الآفات" كلية الزراعة جامعة عين شمس ١٩٦٩.

* مدرس في علوم وقاية النبات ١٩٦٩ - ١٩٧٤ بكلية الزراعة جامعة عين شمس.

* أستاذ مساعد في علوم وقاية النبات ١٩٧٤ - ١٩٧٩ بكلية زراعة جامعة عين شمس.

* أستاذ في علوم وقاية النبات ١٩٧٩ وحتى الآن بكلية الزراعة جامعة عين شمس.

* وكيل كلية الزراعة جامعة عين شمس لشئون الدراسات العليا ١٩٩٢ - ١٩٩٨.

* مستشار علمي لشركة سوميتومو كيميكال اليابانية للمبيدات منذ ١٩٧٨ وحتى الآن في
مصر والدول العربية.

* المشاركة في معظم المؤتمرات المحلية والعالمية في مجالات وقاية النبات - كيمياء

المبيدات - مكافحة المتكاملة للآفات - المشاكل الخاصة بالتلوث البيئي.

* المشاركة في العديد من الدورات الخاصة بالتوعية بمخاطر المبيدات والملوثات البيئية
الأخرى في مصر والدول العربية الأخرى.

* الاشتراك في المشروعات القومية الخاصة بالمكافحة المستنيرة للآفات والتلوث البيئي
والمكافحة الحيوية للآفات.

* عضو في العديد من الجمعيات في مجالات وقاية النبات والبيولوجيا

وكيمياء المبيدات والتوكسيكولوجي والمبيدات والتلوث البيئي.

Bibliotheca Alexandrina



1091457